PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

10-108682

(43) Date of publication of application: 28.04.1998

(51)Int.CI.

C12N 15/09 CO7H 21/04 C12N 1/21 C12N 9/88 C12P // (C12N C12R 1:05 (C12N 9/88 C12R 1:05 (C12P 7/62 C12R 1:05)

(21)Application number: 09-199979

(71)Applicant: RIKAGAKU KENKYUSHO

(22)Date of filing:

25.07.1997

(72)Inventor: FUKUI TOSHIAKI

DOI YOSHIHARU

(30)Priority

Priority number: 08214509

Priority date: 14.08.1996

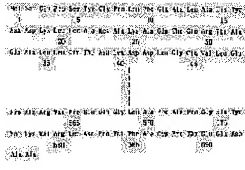
Priority country: JP

(54) POLYESTER POLYMERASE GENE AND PRODUCTION OF POLYESTER

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new gene for producing a transformant useful for producing a copolymer of a 3-hydroxyalkanoic acid, etc., comprising a gene coding a polypeptide which contains a specific amino acid sequence and brings about polyester polymerization activity.

SOLUTION: This new polyester polymerase gene codes a polypeptide containing an amino acid sequence of formula I or a sequence which is deficient in or replaced with one or several amino acids or to which one or several amino acids are added in the amino aid sequence and bringing about polyester polymerization activity and is useful for producing a poly(3-hydroxybutylate-3- hydroxyhexanoate) random copolymer which is a copolymer of an 3- hydroxyalkanoic acid of formula II (R is H or a 1-4C alkyl) and is excellent in biodegradability and biocompatibility. The gene is obtained by cloning a chromosome DNA library prepared from a chromosome DNA of Aeromonas caviae A FA440 strain by the use of a probe.





11

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

26.07.1999

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3062459

[Date of registration]

28.04.2000

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-108682

(43)公開日 平成10年(1998) 4月28日

(51) Int.Cl. ⁸	識別記号	F I
C12N 15/09	ZNA	C12N 15/00 ZNAA
C 0 7 H 21/04		C 0 7 H 21/04 B
C 1 2 N 1/21		C 1 2 N 1/21
9/88		9/88
C12P 7/62		C 1 2 P 7/62
		審査請求 未請求 請求項の数12 OL (全 25 頁) 最終頁に統
(21) 出願番号	特願平9-199979	(71)出顧人 000006792
		理化学研究所
(22)出顧日	平成9年(1997)7月25日	埼玉県和光市広沢2番1号
, —, , —, , , , , , , , , , , , , , , ,		(72)発明者 福居 俊昭
(31)優先権主張番号	特顯平8-214509	埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究
(32)優先日	平 8 (1996) 8 月14日	内
(33)優先権主張国		(72)発明者 土肥 義治
		埼玉県和光市広沢2番1号 理化学研究
		内
		(74)代理人 弁理士 平木 祐輔 (外1名)

(54) 【発明の名称】 ポリエステル重合酵素遺伝子及びポリエステルの製造方法

(57)【要約】

【課題】 ポリエステル重合酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクターを含む形質転換体及びポリエステルの製造方法の提供。

【解決手段】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエステル重合酵素遺伝子、該ポリエステル重合酵素遺伝子、該ポリエステル重合酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオープンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝子発現カセット、前記ポリエステル合成酵素遺伝子又は遺伝子発現カセットを含む組換えベクター、該組換えベクターによって形質転換された形質転換体、該形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取することを特徴とするポリエステルの製造方法。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2で表されるアミノ酸配列又は 該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠 失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル 重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエス テル重合酵素遺伝子。

【請求項2】 配列番号1で表される塩基配列を含むポリエステル重合酵素遺伝子。

【請求項3】 請求項1又は2記載のポリエステル重合 酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオー プンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝 子発現力セット。

【請求項4】 ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号4で表されるアミノ酸配列をコードするDNAを含むものである請求項3記載の遺伝子発現カセット。

【請求項5】 ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号3で表される塩基配列を含むものである請求項3記載の遺伝子発現力セット。

【請求項6】 ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号6で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、エノイルーCoAヒドラターゼ活性をもたらすポリペプチドをコードするDNAを含むものである請求項3記載の遺伝子発現カセット。

【請求項7】 ポリエステル重合酵素遺伝子の下流に存在するオープンリーディングフレームが、配列番号5で表される塩基配列を含むものである請求項3記載の遺伝子発現カセット。

【請求項8】 請求項1若しくは2記載のポリエステル合成酵素遺伝子又は請求項3~7のいずれか1項に記載の遺伝子発現カセットを含む組換えベクター。

【請求項9】 請求項8記載の組換えベクターによって 形質転換された形質転換体。

【請求項10】 請求項9記載の形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取することを特徴とするポリエステルの製造方法。

【請求項11】 ポリエステルが、次式 I: 【化1】

(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸の共重合体である請求項10記載のポリエステルの製造方法。

【請求項12】 ポリエステルが、ポリ (3-ヒドロキ シブチレート-3-ヒドロキシヘキサノエート) ランダ ム共重合体である請求項10記載のポリエステルの製造 方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ポリエステル重合 酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換え ベクターを含む形質転換体及び該形質転換体を用いたポ リエステルの製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】数多くの微生物は、ポリー3ーヒドロキシブチレート(P(3HB))を生合成し、エネルギーの貯蔵物質として体内に微粒子状で蓄えることが知られている。微生物体内から抽出したP(3HB)は、180°C程度に融解温度をもつ熱可塑性高分子であり、優れた生分解性と生体適合性を示すことから、環境を保全する"グリーン"プラスチックとして注目されている。また、P(3HB)は各種の微生物を用いて糖や植物油などの再生可能炭素資源から合成できる"グリーン"プラスチックである。しかしながら、P(3HB)は、高結晶性高分子のために耐衝撃性が劣るという物性上の問題があり、実用化が見送られてきた。

【0003】近年、3-ヒドロキシブチレート(3HB) と 3-ヒドロキシヘキサノエート(3HH)との2成分共重合 ポリエステル P(3HB-co-3HH) およびその製造法につい て、研究、開発がなされ、たとえば、特開平5-93049号 公報および特開平7-265065号公報にそれぞれ記載されて いる。これらの公報の P(3HB-co-3HH) 共重合体の製造 法は、土より単離したアエロモナス・キャビエ(Aeromo nas caviae) を用いてオレイン酸やオリーブオイルから 発酵生産するものである。発酵生産した P(3HB-co-3HH) 共重合体は、3HHユニット分率の増加とともに結晶化度 が低下するために、柔軟な高分子材料となり、熱安定性 や成形性にも優れ、強い糸や透明でしなやかなフィルム にも加工できることが明らかにされている (Y. Doi, S. Kitamura, H. Abe, Macromolecules 28, 4822-4823 (1 995))。しかしながら、特開平5-93049号公報および特 開平7-265065号公報に記載の製造方法では、ポリエステ ル収率(乾燥微生物体内のポリエステル含有量)が低い ため、P(3HB-co-3HH) 共重合ポリエステルを高収率で生 産する方法の開発が望まれていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、ポリエステル重合酵素遺伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクターによって形質転換された形質転換体及び該形質転換体を用いたポリエステルの製造方法を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題に 基づいて鋭意研究を行った結果、ポリエステル重合酵素 の遺伝子をクローニングし、さらにポリエステル重合酵 素遺伝子に付随する上流及び下流のオープンリーディン グフレームのいずれか一方又は両方を欠失させることに よりポリエステルを高収率で生産することに成功し、本 発明を完成するに至った。

【0006】すなわち、本発明は、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸が欠失、置換若しくは付加された配列を含み、ポリエステル重合活性をもたらすポリペプチドをコードするポリエステル重合酵素遺伝子である。該遺伝子としては、例えば配列番号1で表される塩基配列を含むものが挙げられる。

【0007】さらに、本発明は、前記ポリエステル重合酵素遺伝子と、該遺伝子の上流及び下流に存在するオープンリーディングフレームのいずれか一方とを含む遺伝子発現カセットである。該遺伝子発現カセットにある。該遺伝子発現カセットにある。該遺伝子発現カセットにある。 はこれを含まれて、ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に存在するするしては、配列番号40で表されるアミノ酸配列を含むしては、配列番号6で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列において1若しくは数個のアミノ酸配列と、置換若しくは付加された配列を含み、エノイルーCoAヒドラターゼ活性をもたらすポリペプチドをコードするDNAを含むもの(例えば配列番号5)が挙げられる。

【0008】ここで、本発明のポリエステル重合酵素遺伝子は、配列番号2で表されるアミノ酸配列又は該アミノ酸配列において1個若しくは数個のアミノ酸に欠失、置換、付加等の変異が生じても、当該アミノ酸配列を有するポリペプチドがポリエステル重合活性を有する限り、そのポリペプチドをコードするDNAも本発明の遺伝子に含まれる。例えば、配列番号2で表されるアミノ酸配列の第1番目のメチオニンが欠失したものをコードするDNAも、本発明の遺伝子に含まれる。

【0009】さらに、本発明は、前記ポリエステル重合 酵素遺伝子又は前記遺伝子発現カセットを含む組換えべ クターである。さらに、本発明は、前記組換えベクター によって形質転換された形質転換体である。

【0010】さらに、本発明は、前記形質転換体を培地に培養し、得られる培養物からポリエステルを採取することを特徴とするポリエステルの製造方法である。ポリエステルとしては、例えば、次式 I:

[0011]

【化2】

【0012】(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)で示される3-ヒドロキシアルカン酸の 共重合体(例えば、ポリ(3-ヒドロキシブチレート-3-ヒドロキシへキサノエート)ランダム共重合体)が 挙げられる。以下、本発明を詳細に説明する。 【0013】

【発明の実施の形態】

(1) ポリエステル重合酵素遺伝子のクローニング 本発明のポリエステル重合酵素遺伝子は、アエロモナス 属に属する微生物の菌体から分離される。まず、ポリエステル重合酵素遺伝子を有する菌株から染色体 DNAを 作製する。菌株としては、例えばアエロモナス・キャビエ (Aeromonas caviae) が挙げられる。

【OO14】染色体DNAの調製は公知の方法を用いることができる。例えば、アエロモナス・キャビエをLB培地で培養した後、臭化ヘキサデシルトリメチルアンモニウム法 (Currnt Protocols in Molecular Biology, 1巻, 2.4.3 頁, John Wiley &; Sons 出版, 1994年)等により染色体DNAを調製する。

【0015】上記の手法により得られたDNAを適当な制限酵素(例えばSau3A1、BamHI、BgIII等)で部分分解した後、アルカリホスファターゼ処理を行い、DNA断片を脱リン酸化する。これを制限酵素(例えばBamHI、BgIII等)で切断したベクターとライゲーションを行い、ライブラリーを作成する。

【0016】ベクターには、宿主微生物で自律的に増殖 し得るファージ又はプラスミドが使用される。ファージ ベクターとしては、例えばEMBL3、M13、入gt11等が挙 げられ、プラスミドベクターとしては、例えばpBR322、 pUC18、pBluescript II (STRATAGENE社製)等が挙げら れる。さらに、大腸菌やバチルス・ブレビスなどの2種 以上の宿主微生物で自律的増殖が可能なベクターのほ か、各種のシャトルベクターを使用することもできる。 このようなベクターについても、前記制限酵素で切断 し、その断片を得ることができる。

【OO17】DNA断片とベクタ一断片とを連結させるには、公知のDNAリガーゼを用いる。そして、DNA断片とベクター断片とをアニーリングさせた後連結させ、組換えベクターを作成する。

【OO18】宿主微生物に組換えベクターを導入するには、公知の方法により行うことができる。例えば、宿主微生物が大腸菌の場合はカルシウム法(Lederberg, E. M. etal., J. Bacteriol. 119, 1072 (1974)) やエレクトロポレーション法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 1.8.4 頁, 1994年)を採用することができ、宿主微生物がファージDNAの場合はインビトロ・パッケージング法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 5.7.1 頁, 1994年)等を採用することができる。本発明では、インビトロ・パッケージング用キット(Gigapack II; STRATAGENE 社製等)を用いることもできる。

【0019】次に、アエロモナス・キャビエのポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得るためのプローブを調製する。ポリエステル重合酵素のアミノ酸配列

については、既に何種類かのものが知られている(Peoples, O.P. and Sinskey, A.J., J.Biol. Chem., 264, 15293 (1989); Huisman, G.W. et al., J.Biol. Chem., 266, 2191 (1991); Pieper, U. et al., FEMS Microbiol. Lett., 96, 73 (1992)他)。そこで、これらのアミノ酸配列のうち、保存されている2つの領域を選択し、それをコードする核酸塩基配列を推定してオリゴヌクレオチドを設計する。これらオリゴヌクレオチドとしては、例えば5'-CC (C/G) CC (C/G) TGGATCAA (T/C) AAGT (T/A) (T/C) TA (T/C) ATC-3'(配列番号7)、及び5'-(G/C) AGCCA (G/C) GC (G/C) GTCCA (A/G) TC (G/C) GGCCACCA-3'(配列番号8)で表される2種類のオリゴヌクレオチドが挙げられるがこれらに限定されるものではない。

【OO20】これらのオリゴヌクレオチドをプライマーとし、アエロモナス・キャビエの染色体 DNA を鋳型としてポリメラーゼ連鎖反応(PCR; Molecular Cloning, 2巻, 14.2頁, 1989年)を行う。そして、PCRによりポリエステル重合酵素遺伝子を部分的に増幅する。

【OO21】次に、この部分増幅断片を適当な試薬を用いて標識し、前記染色体DNAライブラリーからコロニーハイブリダイゼーションを行う(Currnt Protocols in Molecular Biology,1巻, 6.0.3 頁, 1994年)。

【0022】コロニーハイブリダイゼーションによりスクリーニングされた大腸菌からアルカリ法(Currnt Protocols in Molecular Biology, 1巻, 1.6.1頁, 1994年)によってプラスミドを回収することにより、ポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片が得られる。

【 O O 2 3 】上記 D N A 断片の塩基配列の決定は、公知方法、例えばサンガー法(Molecular Cloning, 2巻, 13. 3頁, 1989年)等によって行うことができ、塩基配列自動分析装置、例えば373A・DNA シークエンサー(Applie d Biosystems社)等を用いて行うことができる。

【0024】配列番号1に本発明のポリエステル重合酵素遺伝子の塩基配列を、配列番号2に該遺伝子によりコードされるアミノ酸配列を示すが、当該アミノ酸配列を有するポリペプチドがポリエステル重合活性をもたらす限り、アミノ酸のいくつかについて欠失、置換、付加等の変異があってもよい。また、本発明の遺伝子は、配列番号2で表されるアミノ酸をコードする塩基配列をもつもののほか、縮重コドンにおいてのみ異なる同一のポリペプチドをコードする縮重異性体をも包含するものである。

【OO25】なお、上記欠失等の変異は、公知の部位突然変異誘発方法(Current Protocols in Molecular Bio logy 1巻, 8.1.1 頁, 1994年)により誘発することができる。上記手法により塩基配列が決定された後は、化学合成によって、又は染色体DNAを鋳型としたPCR法によって、あるいは該塩基配列を有するDNA断片をプローブとしてハイブリダイズさせることにより、本発明の遺伝子を得ることができる。

【0026】(2) 形質転換体の作製

本発明の形質転換体は、本発明の組み換えベクターを、 該組み換えベクターを作製する際に用いた発現ベクター に適合する宿主中に導入することにより得られる。宿主 としては、目的とする遺伝子を発現できるものであれば 特に限定されず、例えば、アルカリゲネス属に属する微 生物、シュードモナス属に属する微生物、バチルス属に 属する微生物等の細菌、サッカロミセス属、カンジダ属 等の酵母、COS細胞、CHO細胞等の動物細胞などが 挙げられる。

【0027】アルカリゲネス属に属する微生物、シュードモナス属に属する微生物等の細菌を宿主として用いる場合は、本発明の組換え体DNAが該宿主中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、本発明のDNA、転写終結配列を含む構成であることが好ましい。発現ベクターとしては、広範囲の宿主において複製・保持されるRK2複製起点を有するpLA2917 (ATCC 37355)、あるいはRSF1010複製起点を有するpJRD215 (ATCC 37533)等が挙げられる。

【0028】プロモーターとしては、宿主中で発現できるものであればいずれを用いてもよい。例えば、trp プロモーター、lac プロモーター、PL プロモーター、PR プロモーター、T7プロモーターなどの大腸菌やファージ等に由来するプロモーターが用いられる。細菌への組み換え体DNAの導入方法としては、例えばカルシウムイオンを用いる方法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 1.8.1頁, 1994年)、エレクトロポレーション法(Current Protocols in Molecular Biology, 1巻, 1.8.4頁, 1994年)等が挙げられる。

【 O O 2 9 】酵母を宿主として用いる場合は、発現ベクターとして、例えばYEp13 、YCp50等が挙げられる。プロモーターとしては、例えばgal 1 プロモーター、gal 10プロモーター等が挙げられる。酵母への組換え体 D N A の導入方法としては、例えばエレクトロポレーション法(Methods. Enzymol., 194, 182–187 (1990))、スフェロプラスト法(Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 1929–1933 (1978))、酢酸リチウム法(J. Bacteriol., 153, 163–168 (19873))等が挙げられる。

【〇〇3〇】動物細胞を宿主として用いる場合は、発現ベクターとして例えばpcDNAI、pcDNAI/Amp(インピトロジェン社)等が用いられる。動物細胞への組換え体DNAの導入方法としては、例えば、エレクトロポレーション法、リン酸カルシウム法等が挙げられる。

【0031】ここで、前記のようにして決定された塩基配列は、ポリエステル重合酵素遺伝子のほかに、その上流及び下流にポリエステル生合成に関与する遺伝子のオープンリーディングフレームが複数含まれている。すなわち、ポリエステル重合酵素遺伝子は、単一のプロモーター領域の支配下に少なくとも2個のORFとともにオペロンを形成している。

【0032】ポリエステル重合酵素遺伝子の上流に位置するORFを以下「ORF1」といい、下流に位置するORFを以下「ORF3」という。ORF1は、菌体内ポリエステルの蓄積に関与する遺伝子又はポリエステル生合成系遺伝子のものと思われる。また、ORF3は、ポリエステル生合成に関与するエノイルーCoAヒドラターゼ(特に(R)ー特異的エノイルーCoAヒドラターゼ)をコードする遺伝子のものであることを明らかにした。

【0033】本発明では、図1に示すように、発現制御領域(図1(1)において「-35/-10」と表示)、ポリエステル重合酵素遺伝子、ORF1及びORF3を含むEcoRI断片をクローニングした(図1(1))。この断片をEE32とする。

【0034】次に、EE32においてORF1又はORF3のいずれか一方又は両方を欠失させた断片(遺伝子発現カセット)を作製し、このカセットを宿主に導入することにより、ポリエステルを効率よく生産することができる形質転換体を得ることができる。

【0035】EE32中、発現制御領域とOFR1の翻訳開始領域との間、及びOFR1の翻訳停止領域とポリエステル重合酵素遺伝子の翻訳開始領域との間にそれぞれ制限酵素BgIII 部位を導入し、BgIII によりORF1を欠失させる(図1(2))。これと同様にして、ポリエステル重合酵素遺伝子の翻訳停止領域とORF3との間に制限酵素BamHI領域を挿入し、BamHI処理によりORF3を欠失させる(図1(3))。

【0036】ORF1及びORF3の両者を欠失させるには、EE32について、上記ORF1及びORF3を欠失させる操作を両方行えばよい(図1(4))。なお、制限酵素部位は、合成オリゴヌクレオチドを用いた部位特異的変異法(Currnt Protocols in Molecular Biology, 1巻, 8.1.1 頁, 1994年)によって導入することができる

【0037】このようにして得られたそれぞれの遺伝子発現カセットを、前記発現可能なプラスミド(例えばpJRD215 (ATCC 37533))に挿入し、得られた組換えベクターを用いて、アルカリゲネス・ユートロファス(Alcaligenes eutrophus)・PHB-4 株 (DSM541) (ポリエステル合成能欠損株)を形質転換する。形質転換法としては、例えば塩化カルシウム法、塩化ルビジウム法、低pH法、インビトロ・パッケージングによる方法、接合伝達法等が挙げられる。

【0038】(3) ポリエステルの製造

ポリエステルの製造は、本発明の形質転換体を培地で培養し、培養菌体又は培養物中に本発明のポリエステルを 生成蓄積させ、該培養菌体又は培養物から該ポリエステルを採取することにより行われる。本発明の形質転換体 を培地で培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常 の方法に従って行われる。 【0039】アルカリゲネス属に属する微生物又はシュードモナス属に属する微生物等の細菌を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、微生物が資化し得る炭素源を与え、窒素源、無機塩類及び有機栄養源のうちのいずれかを制限した培地、例えば窒素源を0.01~0.1%に制限した培地が挙げられる。

【0040】炭素源は微生物の増殖に必要であり、かっ、ポリエステル合成の原料となるものであり、その例としては、例えばグルコース、フラクトース、スクロス、マルトース等の炭水化物が挙げられる。また、炭素数2以上の油脂関連物質を炭素源とすることもできる。炭素数2以上の油脂関連物質としては、コーン油、オリーブ油、サフラワー油、サンフラワー油、オリーブ油、オリーブ油、パーム油、ナタネ油、魚油、豚油又は牛ンシン酸、オレイン酸、オクタン酸、ブタン酸、ブタン酸、オレイン酸、オクタン酸、リノレン酸、リノール酸、オレイン酸、パルミチン酸、リノレン酸、リノール酸オレイン酸、パルミチン酸、リノレン酸、リノール酸オレイン酸、オレタノール、ラウリルアルコール、オクタノール、ラウリルアルコールのエステル、オクタフル、オクタノール、ラウリルアルコールのエステル等が挙げられる。

【 O O 4 1】窒素源としては、例えばアンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、リン酸アンモニウム等のアンモニウム塩の他、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスティープリカー等が挙げられる。無機物としては、例えばリン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、塩化ナトリウム等が挙げられる。

【 O O 4 2 】 培養は、通常振盪培養などの好気的条件下、25~37℃で発現誘導後24時間以上(例えば 1 ~ 7日)行う。培養中は、カナマイシン、アンピシリン、テトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。そして、培養することによりポリエステルを菌体内に蓄積させ、その後、このポリエステルを回収する。

【OO43】誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養する場合は、インデューサーを培地に添加することもできる。例えば、イソプロピルーB-D-Fオガラクトピラノシド(IPTG)、インドールアクリル酸(IAA) 等を培地に添加することができる。

【 O O 4 4 】動物細胞を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、例えばRPMI-1640 、DMEM培地又はこれらの培地にウシ胎児血清を添加した培地が用いられる。培養は、通常 5 % C O 2存在下、30~37℃で14~28日間行う。培養中はカナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

【0045】本発明において、ポリエステルの精製は例えば以下のように行うことができる。培養液から遠心分離によって形質転換体を集め、蒸留水で洗浄した後、乾燥させる。その後、クロロホルムに乾燥形質転換体を懸

濁し、加熱することによってポリエステルを抽出する。 なお、濾過によって残渣を取り除く。このクロロホルム 溶液にメタノールを加えてポリエステルを沈殿させる。 濾過や遠心分離によって上澄み液を除去した後、乾燥し て精製ポリエステルを得る。

【0046】得られたポリエステルが目的のものであることの確認は、通常の方法、例えばガスクロマトグラフ法、核磁気共鳴法等により行う。本発明の遺伝子はアエロモナス・キャビエから単離したポリエステル重合酵素をコードする遺伝子を含んでいる。この重合酵素は、次式 I:

[0047] [化3]

【0048】(Rは水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。)で示される3ーヒドロキシアルカン酸をモノマーユニットとした共重合体(ポリエステル)を合成することが可能である。上記共重合体としては、例えばポリ(3ーヒドロキシブチレートー3ーヒドロキシヘキサノエート)ランダム共重合体(P(3HB-co-3HH))等が挙げられ、前記重合酵素遺伝子を導入した形質転換体はP(3HB-co-3HH)を極めて高効率で生産する能力を示す。

【 O O 4 9 】従来では、ポリー3ーヒドロキシブチレート (P(3HB)) あるいはポリ (3ーヒドロキシブチレートー3ーヒドロキシバリレート) ランダム共重合体 (P (3HB-co-3HV)) の製造法について研究、開発がなされきたが、これらのポリエステルは高結晶性高分子のために耐質撃性が劣るという物性上の問題がある。

【0050】炭素数6の3-ヒドロキシへキサノエートをポリマー鎖に導入することによって結晶化度が低下するため、ポリエステルは柔軟な高分子材料となり、熱安定性や成形性にも優れるが、アエロモナス・キャビエを用いた従来のP(3HB-co-3HH)製造法(特開平5-93049号公報および特開平7-265065号公報)では、ポリエステルの収率が低い。

【 O O 5 1 】これに対し、本発明ではP(3HB-co-3HH) 共 重合ポリエステルを高収率で生産することができる。上 記手法により目的とするポリエステルを大量に得ること ができるため、これを用いて生分解性の糸やフィルム、 各種容器等の素材として利用することができる。また、 本発明の遺伝子を用いてP(3HB-co-3HH) 共重合ポリエス テル高生産株を育種することもできる。

[0052]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明する。但し、本発明は、これら実施例にその技術的 範囲を限定するものではない。

〔実施例1〕アエロモナス・キャビエのポリエステル重

合酵素遺伝子のクローニング

最初に、アエロモナス・キャピエの染色体DNAライブ ラリーを作製した。

【0053】アエロモナス・キャビエFA440株を100mlのLB培地(1%イーストエキス、0.5%トリプトン、0.5%塩化ナトリウム、0.1%グルコース、pH7.5)中、30℃で終夜培養した後、臭化ヘキサデシルトリメチルアンモニウム法(Gurrnt Protocols in Molecular Biology, 1巻, 2.4.3.頁, 1994年; John Wiley &: Sons出版)により染色体DNAを得た。

【OO54】得られた染色体DNAを制限酵素Sau3AIで部分分解した。またベクタープラスミドについては、コスミドベクターであるpLA2917 (ATCC37355) を使用した。このプラスミドを制限酵素BgIII で切断し、脱リン酸化処理 (Molecular Cloning, 1巻, 5.7.2 頁, 1989年; Cold Spring Harbar Laboratory 出版)を施した後、DNAリガーゼを用いて染色体DNA部分分解断片と連結させた。

【0055】この連結DNA断片を用いたインビトロ・パッケージング法(Currnt Protocols in Molecular Biology, 1巻, 5.7.2 頁, 1994年)によって大腸菌S17-1株を形質転換し、アエロモナス・キャビエ染色体DNAライブラリーを得た。

【0056】次に、アエロモナス・キャビエのポリエステル重合酵素遺伝子を含む DNA 断片を得るためのプローブを調製した。これまでに知られている数種のポリエステル重合酵素のアミノ酸配列でよく保存されている 2 つの領域を選択し、それをコードする核酸塩基配列を推定して5'-CC(C/G)CC(C/G)TGGATCAA(T/C)AAGT(T/A)(T/C)TA(T/C)ATC-3'(配列番号7)、及び<math>5'-(G/C)AGCCA(G/C)GC(G/C)GTCCA(A/G)TC(G/C)GCCACCA-3'(配列番号8)で表される <math>2 種類のオリゴヌクレオチドを合成した。

【0057】これらのオリゴヌクレオチドをプライマーとし、アエロモナス・キャビエの染色体 DNAを鋳型としたPCR法によってポリエステル重合酵素遺伝子を部分増幅した。PCRは、94℃で30秒、50℃で30秒及び72℃で60秒の反応を1サイクルとしてこれを30サイクル行った。この部分増幅断片をDIG DNA 標識キット(ベーリンガーマンハイム社製)によってジゴキシゲニン標識し、プローブとした。

【0058】得られたプローブを用いてアエロモナス・キャビエ染色体DNAライブラリーからコロニーハイブリダイゼーション法によってポリエステル重合酵素遺伝子を含むプラスミドを有する大腸菌を単離した。この大腸菌からアルカリ法によってプラスミドを回収することでポリエステル重合酵素遺伝子を含むDNA断片を得た。この断片のBgIII-EcoRI 断片についてサンガー法によって塩基配列を決定した。その結果、配列番号9又は10で表される3.2kbp断片の塩基配列が決定された。

【0059】さらに、この塩基配列について相同性検索を行った結果、この3.2kbpの塩基配列の中には、配列番号1で表される塩基配列(1785bp)を含むポリエステル重合酵素遺伝子を同定することができた。なお、本発明においては、本発明のポリエステル重合酵素遺伝子によりコードされるタンパク質が、ポリエステル重合の遺伝子発現機能を有する限り、当該遺伝子の塩基配列に欠失、置換、付加等の変異が生じてもよい。

【0060】また、配列番号9又は10で表される塩基配 列を有する断片において、上記1785bpの塩基配列の下流 に存在する405bp の遺伝子(ORF3)及び転写終結領 域、並びに上流に存在する354bp の遺伝子(ORF1) 及び発現調節領域を同定した。ORF1の塩基配列を配 列番号3、ORF1によりコードされるアミノ酸配列を 配列番号4に、ORF3の塩基配列を配列番号5、OR F3によりコードされるアミノ酸配列を配列番号6に示 す。ここで、ORF3はポリエステル生合成に関与する エノイルーCoAヒドラターゼをコードする遺伝子のも のである。そして、ORF3によりコードされるアミノ 酸を有するポリペプチドがエノイルーCoAヒドラター ゼ活性、特に(R)ー特異的エノイルーCoAヒドラタ ーゼ活性をもたらす限り、当該アミノ酸配列において、 1個又は数個のアミノ酸に欠失、置換、付加等の変異が 生じてもよい。また、配列番号9及び10で表される塩基 配列において、発現調節領域は第1~383 番目であり、 転写終結領域は第3010~3187番目である。

【0061】 [実施例2] アルカリゲネス・ユートロファス形質転換体の作製

実施例 1 で同定された発現調節領域、ORF1、ポリエステル重合酵素遺伝子、ORF3及び転写終結領域を含むBgIII-EcoRI 断片のBgIII部位をEcoRIリンカーを用いてEcoRI部位とし、3.2kbpのEcoRI-EcoRI断片(EE32断片)を得た。これをアルカリゲネス属に属する微生物中で発現可能なプラスミドpJRD215(ATCC37533)に挿入し、得られた組換えプラスミドでアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株 (DSM541)(ポリエステル合成能欠損株)を接合伝達法によって形質転換した。

【0062】すなわち、まず、この組換えプラスミドを用いて大腸菌S17-1 株を塩化カルシウム法によって形質転換した。この組換え大腸菌とアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株をLB培地1.5ml 中、30℃で終夜培養し、それぞれの培養液0.1mlを混合し、30℃で4時間培養した。この菌体混合液をMBF寒天培地(0.9 %リン酸ニナトリウム、0.15%リン酸ーカリウム、0.05%塩化アンモニウム、0.5 %フルクトース、1.5 %寒天、0.3mg/mlカナマイシン)に塗布し、30℃で5日間培養した。

【0063】組換え大腸菌中のプラスミドがアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株に伝達されるとカナマイシン耐性を示すことから、MBF寒天培地上で増殖したコロニーはアルカリゲネス・ユートロファス形質転換体

である。この中から1個のコロニーを単離し、アルカリゲネス・ユートロファスAC32株(以下、AC32株と呼ぶ)を得た。なお、AC32株は、工業技術院生命工学工業技術研究所に、FERM P- 15786として寄託されている。

【〇〇64】さらに合成オリゴヌクレオチドを用いた部位特異的変異法(Currnt Protocolsin Molecular Biology.1巻, 8.1.1 頁, 1994年)によってEE32断片中のORF1遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BgIII 部位を導入し、BgIII-BgIII 断片を欠失させることによってORF1遺伝子が欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD215 に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC321株と呼ぶ。

【0065】同様に、部位特異的変異法によってEE32断片中のORF3遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BamHI部位を導入し、BamHI-BamHI断片を欠失させることによってORF3遺伝子が欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD215に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC323株と呼ぶ。

【0066】同様に、EE32断片中のORF1遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BgIII 部位を、ORF3遺伝子の前後にそれぞれ制限酵素BamHI部位を導入し、BgIII-BgIII 断片およびBamHI-BamHI断片を欠失させることによってORF1遺伝子およびORF3遺伝子が共に欠失した断片を作製し、プラスミドpJRD215 に挿入した。この組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4 株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC3213株と呼ぶ。

【0067】さらに、EE32断片を鋳型とし、PCR法によってポリエステル重合酵素遺伝子を増幅し、得られた増幅断片を、公知であるアルカリゲネス・ユートロファス由来ポリエステル合成系遺伝子の発現調節領域と転写終結領域との間に挿入した。PCRは、5'-AGTTCCCGCTCGGGTGGGTGAA-3'(配列番号11)および5'-GGCATATGCGCTCATGCGGCGTCCT-3'(配列番号12)をプライマーとして、94℃で30秒、55℃で30秒及び72℃で60秒の反応を1サイクルとしてこれを30サイクル行った。

【0068】このDNA断片をプラスミドpJRD215 に挿入し、得られた組換えプラスミドを用いて、上述の接合伝達法によってアルカリゲネス・ユートロファスPHB-4株を形質転換した。得られた形質転換体を、以下AC29株と呼ぶ。

【0069】 [実施例3] アルカリゲネス ユートロファス形質転換体によるポリエステル合成アルカリゲネス・ユートロファスH16株、PHB-4

株、AC32株、AC321株、AC323株、AC321株、AC323株、AC3213株、AC29株を、それぞれ、95mlのMB培地(0.9%リン酸ニナトリウム、0.15%リン酸ーカリウム、0.05%塩化アンモニウム)に1mlの1%オクタン酸ナトリウムを加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30℃で培養した。AC32株、AC321株、AC323株、AC321株、AC323株、AC3213株及びAC29株についてはカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。12時間、24時間、36時間及び48時間経過後にそれぞれ1mlの1%オクタン酸ナトリウムを添加しつつ(オクタン酸ナトリウムの総添加量0.5g)、72時間培養した。

【0070】H16株、及びAC3213株については上述のMB培地に1%オリーブ油、パーム油、コーン油、あるいはオレイン酸を加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30℃で72時間培養した。なお、AC3213株を培養する際には、培地にカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。

【0071】H16株、AC32株、AC321株、AC323株、AC3213株については上述のMB培地に1mlの1%へプタン酸ナトリウムを加えた培地に植菌し、坂口フラスコ中、30℃で培養した。なお、AC32株、AC321株、AC323株、及びAC3213株

を培養する際には、培地にカナマイシンを0.2g/Lの濃度で含有させた。12時間、24時間、36時間及び48時間経過後にそれぞれ1mlの1%ヘプタン酸ナトリウムを添加しつつ(ヘプタン酸ナトリウムの総添加量0.5g)、72時間培養した。

【0072】培養後、遠心分離によって菌体を回収し、蒸留水で洗浄後、凍結乾燥し、乾燥菌体重量を測定した。乾燥菌体 $10\sim30$ mgに2mlの硫酸ーメタノール混液(15:85)と2mlのクロロホルムを添加して密栓し、100 ∞ で140分間加熱することにより、菌体内ポリエステル分解物のメチルエステルを得た。これに1mlの蒸留水を添加して激しく撹拌した。静置して二層に分離させた後、下層の有機層を取り出し、その組成をキャピラリーガスクロマトグラフィーによって分析した。ガスクロマトグラフは島津製作所製GC-14A、キャピラリーカラムはGLサイエンス社製NEUTRA BOND-1(カラム長25m、カラム内径0.25mm、液膜 $0.4~\mu$ m)を用いた。温度条件は、初発温度 $100~\infty$ 的0.8 ∞ /分の速度で昇温した。得られた結果を表1、表2、および表3に示す。

[0073]

【表1】

表1 オクタン酸を炭素源としたポリエステル合成

		衣工 イクタン	7致を灰素励とした。	トリエステル	プロ ル
-	使用菌株	乾燥萬体重量 (g/l)	ポリエステル含量 (<u>重量</u> %)	ポリエステ 3 H B (モル	3HH
-	H16 PHB-4 AC32 AC321 AC323 AC3213 AC29	3.00 0.80 0.99 2.85 2.85 3.64 3.20	86 0 33 92 92 96 94	100 - 78 87 88 85 92	0 23 13 12 15 8

3HB: 3-ヒドロキシブチレート、3HH: :3-ヒドロキシヘキサノエート

[0074]

【表2】 表2 植物油またはオレイン酸を炭素源としたポリエステル合成

使用菌体	炭素源	乾燥菌体重量 (g/l)	ポリエステル含量 (重量%)		テル組成 3HH ル%)
H16	オリーブ池 コーン油 パーム油 オレイン酸	3.57 4.13	79 81 79 82	100 100 100 100	0 0 0
AC3213	オリーブ社 コーン油 パーム油 オレイン酸	3.60 3.58	76 77 81 70	96 95 96 96	4 5 4 4

3HB: 3-ヒドロキシブチレート、3HH: 3-ヒドロキシヘキサノエート

[0075]

	360 (777	と民を形式とした。	17-7.) /V [1/X	
使用菌株	乾燥菌体重量(g/1)	ポリエステル含量 (重量%)	ポリ 3 H B	リエステ! 3HV (モル%)	V組成 3HHp
H16 AC32 AC321 AC323 AC3213	2.50 0.77 1.67 1.27 2.76	60 7 55 40 67	50 30 46 48 44	50 67 52 45 48	0 5 2 7 8

表3 ヘプタン酸を炭素源としたポリエステル合成

3HB : 3-ヒドロキシブチレート、3HV : 3-ヒドロキシバリレート 3Hhp: 3-ヒドロキシヘプタノエート

【0076】オクタン酸を炭素源とした場合、表1に示すようにアルカリゲネス・ユートロファス野生株であるH16株ではポリ(3ーヒドロキシブチレート)ホモポリマーを合成する。これはH16株の有するポリエステル重合酵素は炭素数6の3HH(3ーヒドロキシへキサノエート)を基質としないためである。そのポリエステル合成能欠損株であるPHB-4株では変異処理によってポリエステル重合酵素が欠損しているため、ポリエステルを蓄積しない。PHB-4株にアエロモナス・キャビエ由来のポリエステル重合酵素遺伝子を含むEE32断片を導入したAC32株では3HH(3ーヒドロキシベキサノエート)分率22モル%のポリ(3ーヒドロキシブチレート-3ヒドロキシヘキサノエート)ランダム共重合体(P(3HB-co-3HH))を乾燥菌体重量あたり33重量%蓄積した。

【0077】さらに、AC321株、AC323株、AC323株、AC3213株では3HH分率12~15モル%のP(3HB-co-3HH)を92~96重量%蓄積し、ORF1遺伝子、ORF3遺伝子、あるいはその両方を欠失させることでポリエステル収率が著しく改善された。

【0078】また、導入したポリエステル重合酵素遺伝子の発現調節領域および転写終結領域をアルカリゲネス・ユートロファス由来のものに置換したAC29株でも、94重量%のP(3HB-co-3HH)を蓄積し、由来の異なる発現調節領域および転写終結領域を使用してもポリエステル収率が著しく改善された。

【 O O 7 9】最もポリエステル収率の高いAC3213株をオリーブ油、コーン油、パーム油を炭素源として培養したところ、表2に示すように3HH分率4~5モル%のP(3HB-co-3HH)を76~81重量%蓄積した。植物油に最も多く含まれる脂肪酸成分であるオレイン酸を炭素源としても3HH分率4モル%のP(3HB-co-3HH)を70重量%で蓄積した。野性株であるH16株はこの条件下でポリ(3ーヒドロキシブチレート)ホモポリマーのみを合成した。

【0080】なお、アエロモナス・キャビエFA440 株では、パルミチン酸を炭素源として8重量%のP(3HB-co-3HH)を蓄積することが報告されている(特開平7-26 5065号公報)。本発明においてはオクタン酸を炭素源と して96重量%のP(3HB-co-3HH)が、また極めて安価である植物油を炭素源として76~81重量%のP(3HB-c o-3HH)が蓄積されることから、公報記載の方法と 比較すると、本実施例で使用した形質転換体によるP (3HB-co-3HH)合成法は極めて優れた方法で あると言える。

【0081】ヘプタン酸を炭素源とした場合、表2に示すようにアルカリゲネス・ユートロファス野生株であるH16株ではポリ(3ーヒドロキシブチレートー3ーヒドロキシバリレート)共重合体(P(3HB-co-3HV))を合成する。これはH16株の有するポリエステル重合酵素は炭素数7の3HHp(3ーヒドロキシヘプタノエート)を基質としないためである。PHB-4株にアエロモナス・キャビエ由来のポリエステル重合酵素遺伝子を含むEE32断片を導入したAC32株では3HHp分率5モル%のポリ(3ーヒドロキシブチレートー3ーヒドロキシバリレートー3ーヒドロキシへプタノエート)三元共重合体(P(3HB-co-3HV-co-3HHp))を乾燥菌体重量あたり7重量%蓄積した。

【0082】さらに、AC321株、AC323株、AC323株、AC3213株では3HHp分率2~8モル%のP(3HB-co-3HV-co-3HHp)を40~67重量%蓄積し、ORF1遺伝子、ORF3遺伝子、あるいはその両方を欠失させることでポリエステル収率が著しく改善された(表3)。

【0083】これらの結果から、アエロモナス・キャビエ由来のポリエステル重合酵素は炭素数4~7の3-ヒドロキシアルカン酸をモノマーユニットとする共重合ポリエステルを合成することができると言える。

【OO84】 [実施例4] ORF3の機能同定 EE32断片を鋳型として、PCR法によってORF3 遺伝子を増幅し、発現プラスミドPET-3a(ノバジェン社製)のT7プロモーター下流に挿入した。PCRは5'-GCCATATGAGCGCACAATCCCTGGAAGTAG-3'(配列番号13)および5'-CTGGGATCCGCCGGTGCTTAAGGCAGCTTG-3'(配列番号14)をプライマーとして、95℃で60秒、68℃で30秒の反応を1サイクルとして25サイクル行った。得られたプラスミドを用いて大陽菌BL21(DE3)株(ノバジェン社製)を形質転換した。得られた形質転換体を以下、NB3株とする。

【 O O 8 5 】 N B 3 株を100ml の L B 培地で30°C、4 時間培養し、イソプロピルチオガラクトピラノシド (IPT G) を最終濃度0.4 mMとなるように添加して発現を誘導し、さらに30°Cで2時間培養した。菌体を遠心分離によ

って回収した後、超音波破砕、遠心分離によって可溶性 タンパク画分を得た。表4に示すように、発現プラスミ ドを導入した菌体の可溶性画分には高いエノイルーCo Aヒドラターゼ活性が検出された。

[0086]

【表4】

表4 可溶性タンパク画分のエノイルーCoAヒドラターゼ比活性 (ユニット/啶タンパク)

大陽菌BL21(DE3) 株/PET-3a 大陽菌NB3 株

1700

【0087】エノイルーCoAヒドラターゼ活性はクロトニルーCoA(シグマ社製)を基質とし(濃度0.25mM)、2重結合の水和に伴う吸光度変化(263nm)を測定することにより求めた。一方、ORF3遺伝子を挿入していないコントロールプラスミドPETー3aを導入した大腸菌株では活性はまったく検出されなかった。【0088】そこで、エノイルーCoAヒドラターゼタンパクの精製を行った。NB3株の可溶性タンパク画分をQーセファロース陰イオン交換カラム(ファルマシア

社製)に負荷し、塩化ナトリウム濃度勾配(OMから1M)によってタンパクを溶出させ、エノイルーCoAヒドラターゼ活性画分を回収した。活性画分のドデシル硫酸ナトリウムーポリアクリルアミドゲル電気泳動分析から、図2に示すように電気泳動的に均一であることがわかった。また表5に示すように比活性を約3倍に向上させることができた。

[0089]

【表5】

表5 エノイルーC o Aヒドラターゼ比活性 (ユニット/呢タンパク)

十個帯N B	3.性可淡性。	ロンパク画ム
トライナンが	公共三万法	タンパク画分 出画分

1700 5100

【0090】得られた精製エノイルーCoAヒドラターゼタンパクのN末端アミノ酸配列を決定したところ、表6に示すように開始コドンであるMet 以外のアミノ酸配列は、ORF3遺伝子の塩基配列から推定したアミノ酸

配列と一致した。

【表6】

MSAQSLEVGQKARLSKRFGAA

表6 アミノ酸配列の比較

精製エノイルーCoAヒドラターゼ N一末端アミノ酸配列: ORF3塩基配列から の推定アミノ酸配列:

SAQSLEVQQKARLSKRFGAA (配列番号15)

【0092】このことから、ORF3がエノイルーCoAヒドラターゼをコードしていることが確認できた。Metは翻訳後修飾によって脱離したものと考えられる。また、ORF3にコードされるエノイルーCoAヒドラターゼの立体特異性について以下のように検討した。

「0093】活性測定の反応溶液に(S) -3-ヒドロキシブチリルーCoAデヒドロゲナーゼ(シグマ社製)(最終濃度0.2 ユニット/ml)と酸化型ニコチンアミドアデニンジヌクレオチド(NAD+)(最終濃度0.5mM)を添加すると、エノイルーCoAヒドラターゼの特異性が(S)ー体特異的であれば、生成した(S)-3ーヒドロキシブチリルーCoAはデヒドロゲナーゼの作用によってアセトアセチルーCoAに酸化される。それ

に伴ってNAD+は還元されてNADHが生成し、340nmに特異的な吸収を生じる。逆にエノイルーCoAヒドラターゼが(R)ー体特異的であれば、NADHは生成しない。

(配列番号16)

【〇〇94】表7に示すように、〇RF3にコードされるエノイルーCoAヒドラターゼを用いた場合では、34 0nm の吸光度変化はエノイルーCoAヒドラターゼ無添加の場合とほとんど同じであったが、市販の(S)ー特異的エノイルーCoAヒドラターゼ(シグマ社製)を用いた場合では、NADHの生成に伴う吸光度変化が見られた。

[0095]

【表7】

表7 1分後の340mm における吸光度変化

エノイル-CoAヒドラターゼ無添加 ORF3由来エノイル-CoAヒドラターゼ (S)-体特異的エノイル-CoAヒドラターゼ (シグマ社類)

0.045 0.047 0.146

【〇〇96】この結果から、精製工ノイルーCoAヒドラターゼは(R)ー体特異的であることが明らかとなった。従って、ORF3は(R)ー体特異的エノイルーC

o A ヒドラターゼをコードしていることが分かった。 【0097】

【発明の効果】本発明により、ポリエステル重合酵素遺

伝子、該遺伝子を含む組換えベクター、該組換えベクタ ーを含む形質転換体及びポリエステルの製造方法が提供 される。本発明の遺伝子は、炭素数4~7の3-ヒドロキ シアルカン酸をモノマーユニットとする共重合ポリエス テルを合成することが可能なポリエステル重合酵素をコ ードしている点で、また、本発明の製造方法は、熱安定 性や成形性に優れた生分解性プラスチックであるP(3HBco-3HH) を効率よく合成可能である点で有用である。

[0098] 【配列表】

配列番号: 1

配列の長さ:1785

配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列の種類: genomic DNA

配列	l :															
ATG	AGC	CAA	CCA	TCT	TAT	GGC	CCG	CTG	TTC	GAG	GCC	CTG	GCC	CAC	TAC	48
Met	Ser	Gln	Pro	Ser	Tyr	Gly	Pro	Leu	Phe	Glu	Ala	Leu	Ala	His	Tyr	
1				5					10					15		
AAT	GAC	AAG	CTG	CTG	GCC	ATG	GCC	AAG	GCC	CAG	ACA	GAG	CGC	ACC	GCC	96
Asn	Asp	Lys	Leu	Leu	Ala	Met	Ala	Lys	Ala	Gln	Thr	Glu	Arg	Thr	Ala	
			20					25					30			
CAG	GCG	CTG	CTG	CAG	ACC	AAT	CTG	GAC	GAT	CTG	GGC	CAG	GTG	CTG	GAG	144
Gln	Ala	Leu	Leu	Gln	Thr	Asn	Leu	Asp	Asp	Leu	Gly	Gin	Val	Leu	Glu	
		35					40					45				
														AAC		192
Gln	Gly	Ser	Gin	Gln	Pro	Trp	GIn	Leu	He	Gln	Ala	Gln	Met	Asn	Trp	
	50		•			55					60					
														AGC		240
	Gln	Asp	Gin	Leu		Leu	Met	Gin	His		Leu	Leu	Lys	Ser		
65					70					75					80	
														CGC		288
Gly	GIn	Pro	Ser		Pro	Val	He	Thr		Glu	Arg	Ser	Asp	Arg	Arg	
				85					90					95		222
														CTC		336
Phe	Lys	Ala		Ala	Irp	Ser	Glu		Pro	He	ıyr	Asp		Leu	Lys	
	T00	T	100	0.70		000		105	0.70	0.7.0	000	T00	110	0 A T	000	204
														GAT		384
GIN	Ser		Leu	Leu	Inr	Ala		HIS	Leu	Leu	міа		vai	Asp	AIA	
οτο	040	115	ΩΤ Ω	000	040	**	120	000	CAC	ccc	OTO	125	TTO	TTO	ACC	432
														TTC		432
Leu		uly	vai	rro	um		361	MIR	ulu	AI B	140	Arg	FIIE	Phe	1111	
ccc	130	TAC	GTC	AAC	GCC	135	cee	ccc	AGC	۸۸۲		CTG	CCC	ACC	AAC	480
														Thr		400
145	uiii	ıyı	Vai	VOII	150	mer	πια	,,,	561	155	1110	LCu	πια		160	
	GAG	CTG	CTC	AAG		ACC	CTG	GAG	TCC		GGC	CAG	AAC	CTG		528
														Leu		020
110	uiu	Lou	LCu	165	Lou	,,,,	Lu	4.4	170	Λορ	u.,	٠	,,,,,,,	175	, ,	
CGC	GGA	CTG	GCC		TTG	GCC	GAG	GAT		GAG	CGC	AGC	GCC	GAT	CAG	576
														Asp		
6	,		180					185			6		190			
стс	AAC	ATC		CTG	ACC	GAC	GAA		GCC	TTC	GAG	CTC		CGG	GAT	624
														Arg		
		195	6				200					205		5		
CTG	GCC		ACC	CCG	GGC	CGG		GTG	CAG	CGC	ACC		стс	TAT	GAG	672
														Tyr		
					,			•								

	040					015					000					
0.7.0	210		T.0	400	000	215		040	400	OTO	220		101	ООТ	CTC	700
							ACC Thr									720
	116	uin	ıyr	ser	230	1111	TTU	uiu	1117	235	uly	Lys	1131	rio	240	
225	ATA	GTG	ccc	ccc		ATC.	AAC	AAG	TAC		ATC	ATG	GAC	ATG		768
							Asn									700
Leu	116	vai	F10	245	rne	116	MOII	Lys	250	ıyı	116	MEL	Moh	255	MIR	
ccc	CAG	AAC	TCC		GTC	GCC	TGG	CTG		GCC	CAG	GGC	CAG		GTA	816
							Trp									010
110	uiii	ASII	260	Leu	Vai	ліа	пр	265	141	AIU	u i ii	u, ,	270	1111	141	
TTC	ATG	ATC		TGG	CGC	AAC	CCG		GTG	GCC	CAG	GCC		ATC	GAT	864
							Pro									•••
		275	•••		6		280	,				285				
стс	GAC		TAC	GTG	GTG	GAT	GGC	GTC	ATC	GCC	GCC		GAC	GGC	GTG	912
							Gly									
	290					295	•				300		·	-		
GAG	GCG	GCC	ACC	GGC	GAG	CGG	GAG	GTG	CAC	GGC	ATC	GGC	TAC	TGC	ATC	960
Glu	Ala	Ala	Thr	Gly	Glu	Arg	Glu	Val	His	Gly	He	Gly	Tyr	Cys	He	
305					310					315					320	
GGC	GGC	ACC	GCC	CTG	TCG	CTC	GCC	ATG	GGC	TGG	CTG	GCG	GCG	CGG	CGC	1008
Gly	Gly	Thr	Ala	Leu	Ser	Leu	Ala	Met	Gly	Trp	Leu	Ala	Ala	Arg	Arg	
				325					330					335		
CAG	AAG	CAG	CGG	GTG	CGC	ACC	GCC	ACC	CTG	TTC	ACT	ACC	CTG	CTG	GAC	1056
GIn	Lys	Gln	Arg	Val	Arg	Thr	Ala	Thr	Leu	Phe	Thr	Thr	Leu	Leu	Asp	
			340					345					350			
							GGC									1104
Phe	Ser		Pro	Gly	Glu	Leu	Gly	Пe	Phe	He	His		Pro	He	He	
		355					360					365				4450
							GAG									1152
Ala		Leu	GIU	Ala	uin		Glu	АГА	Lys	ыу		Met	ASP	uly	Arg	
040	370	000	OTO.	TOO	TTO	375	OT C	OT C	000	CAC	380	ACC	OTO	TAC	TCC	1200
							CTG Leu								_	1200
385	Leu	міа	Vai	361	390	361	Leu	Leu	AIR	395	ASII	361	LGU	ıyı	400	
	TAC	TAC	ΔTĊ	GAC		TAC	СТС	AAG	GGT		AGC	CCG	GTG	GCC		1248
							Leu									1240
71011	,,,	.,.		405	001	٠,,.	Lou	_,,	410	٠				415		
GAT	CTG	CTG	CAC		AAC	AGC	GAC	AGC	ACC	AAT	GTG	GCG	GGC	AAG	ACC	1296
							Asp									
·			420	•			•	425					430			
CAC	AAC	AGC	CTG	CTG	CGC	CGT	CTC	TAC	CTG	GAG	AAC	CAG	CTG	GTG	AAG	1344
His	Asn	Ser	Leu	Leu	Arg	Arg	Leu	Tyr	Leu	Glu	Asn	GIn	Leu	Val	Lys	
		435					440					445				
GGG	GAG	CTC	AAG	ATC	CGC	AAC	ACC	CGC	ATC	GAT	CTC	GGC	AAG	GTG	AAG	1392
Gly	Glu	Leu	Lys	He	Arg	Asn	Thr	Arg	He	Asp	Leu	Gly	Lys	Val	Lys	
	450					455			•		460					
ACC	CCT	GTG	CTG	CTG	GTG	TCG	GCG	GTG	GAC	GAT	CAC	ATC	GCC	CTC	TGG	1440
Thr	Pro	Val	Leu	Leu	Val	Ser	Ala	Val	Asp	Asp	His	He	Ala	Leu	Trp	
465					470					475					480	
CAG	GGC	ACC	TGG	CAG	GGC	ATG	AAG	CTG	TTT	GGC	GGG	GAG	CAG	CGC	TTC	1488

	Gln	Gly	Thr	Trp	GIn 485	Gly	Met	Lys	Leu	Phe 490	Gly	Gly	Glu	GIn	Arg 495	Phe	
	CTC	CTG	GCG	GAG	TCC	GGC	CAC	ATC	GCC	GGC	ATC	ATC	AAC	CCG	CCG	GCC	1536
	Leu	Leu	Ala	G1u 500	Ser	Gly	His	lle	Ala 505	Gly	He	He	Asn	Pro 510	Pro	Ala	
	GCC	AAC	AAG	TAC	GGC	TTC	TGG	CAC	AAC	GGG	GCC	GAG	GCC	GAG	AGC	CCG	1584
	Ala	Asn	Lys 515	Tyr	Gly	Phe	Trp	His 520	Asn	Gly	Ala	Glu	Ala 525	Glu	Ser	Pro	
	GAG	AGC	TGG	CTG	GCA	GGG	GCG	ACG	CAC	CAG	GGC	GGC	TCC	TGG	TGG	CCC	1632
	Glu	Ser 530	Trp	Leu	Ala	Gly	Ala 535	Thr	His	GIn	Gly	Gly 540	Ser	Trp	Trp	Pro	
	GAG	ATG	ATG	GGC	Ш	ATC	CAG	AAC	CGT	GAC	GAA	GGG	TCA	GAG	CCC	GTC	1680
	Glu 545	Met	Met	Gly	Phe	11e 550	Gln	Asn	Arg	Asp	G1u 555	Gly	Ser	Glu	Pro	Va I 560	
		രവ	cec	GTC	CCG		GAA	വര	CTG	GCC		GCC	ccc	GGC	CAC		1728
															His		1720
					565	_,				570					575		
	GTC	AAG	GTG	CGG	CTC	AAC	CCC	GTG	TTT	GCC	TGC	CCA	ACA	GAG	GAG	GAC	1776
	Val	Lys	Val	Arg	Leu	Asn	Pro	Val	Phe	Ala	Cys	Pro	Thr	Glu	Glu	Asp	
				580					585					590			
	GCC	GCA	TGA														1785
_	Ala	Ala															
【0099】配列番	号:	2											: 直				
配列の長さ:594										配	タリロノ	俚辩	: '>	ンハ	ク質		
#1510 HI -> - / #4																	
配列の型:アミノ酸	表之系	1 -															
配列の型:アミノ酸	配列 Met		Gln	Pro	Ser	Tvr	Glv	Pro	Leu			Ala	Leu	Ala	His	Tvr	
配列の型:アミノ酸			Gln	Pro	Ser 5	Tyr	Gly	Pro	Leu			Ala	Leu	Ala	His 15	Tyr	
配列の型:アミノ酸	Met 1	Ser			5					Phe 10	Glu						
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn	Ser Asp	Lys	Leu 20	5 Leu	Ala	Met	Ala	Lys 25	Phe 10 Ala	Glu Gln	Thr	Glu	Arg 30	15	Ala	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn	Ser Asp Ala	Lys Leu 35	Leu 20 Leu	5 Leu GIn	Ala Thr	Met Asn	Ala Leu 40	Lys 25 Asp	Phe 10 Ala Asp	Glu Gln Leu	Thr Gly	Glu Gln 45	Arg 30 Val	15 Thr Leu	Ala	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn	Ser Asp Ala Gly 50	Lys Leu 35 Ser	Leu 20 Leu Gin	5 Leu GIn GIn	Ala Thr Pro	Met Asn Trp 55	Ala Leu 40 Gln	Lys 25 Asp Leu	Phe 10 Ala Asp	Glu Gln Leu Gln	Thr Gly Ala 60	Glu Gln 45 Gln	Arg 30 Val Met	15 Thr Leu Asn	Ala Glu Trp	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn GIn	Ser Asp Ala Gly 50	Lys Leu 35 Ser	Leu 20 Leu Gin	5 Leu GIn GIn	Ala Thr Pro Lys	Met Asn Trp 55	Ala Leu 40 Gln	Lys 25 Asp Leu	Phe 10 Ala Asp	Glu Gln Leu Gln Thr	Thr Gly Ala 60	Glu Gln 45 Gln	Arg 30 Val Met	15 Thr Leu	Ala Glu Trp Ala	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn GIn Trp 65	Asp Ala Gly 50 Gln	Lys Leu 35 Ser Asp	Leu 20 Leu GIn	5 Leu GIn GIn Leu GIu	Ala Thr Pro Lys 70	Met Asn Trp 55 Leu	Ala Leu 40 Gln Met	Lys 25 Asp Leu GIn	Phe 10 Ala Asp Ile	Glu Gln Leu Gln Thr 75	Thr Gly Ala 60 Leu	Glu Gln 45 Gln Leu	Arg 30 Val Met Lys	15 Thr Leu Asn	Ala Glu Trp Ala 80	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn Trp 65 Gly	Asp Ala Gly 50 Gln	Lys Leu 35 Ser Asp	Leu 20 Leu GIn GIn	5 Leu GIn GIn Leu GIu 85	Ala Thr Pro Lys 70 Pro	Met Asn Trp 55 Leu Val	Ala Leu 40 Gln Met	Lys 25 Asp Leu GIn	Phe 10 Ala Asp Ile His	Glu Gln Leu Gln Thr 75 Glu	Thr Gly Ala 60 Leu Arg	Glu Gln 45 Gln Leu Ser	Arg 30 Val Met Lys	15 Thr Leu Asn Ser Arg 95 Leu	Ala Glu Trp Ala 80 Arg	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn Trp 65 Gly	Ser Asp Ala Gly 50 Gln Gln Lys	Lys Leu 35 Ser Asp Pro	Leu 20 Leu Gin Gin Ser Giu 100	5 Leu GIn GIn Leu GIu 85 AIa	Ala Thr Pro Lys 70 Pro	Met Asn Trp 55 Leu Val	Ala Leu 40 Gin Met Ile	Lys 25 Asp Leu GIn Thr	Phe 10 Ala Asp Ile His Pro 90	Glu Gln Leu Gln Thr 75 Glu	Thr Gly Ala 60 Leu Arg	Glu Gln 45 Gln Leu Ser	Arg 30 Val Met Lys Asp Tyr 110	15 Thr Leu Asn Ser Arg 95 Leu	Ala Glu Trp Ala 80 Arg	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn Gin Gin Trp 65 Giy Phe	Ser Asp Ala Gly 50 Gln Gln Lys Ser	Lys Leu 35 Ser Asp Pro Ala Tyr 115	Leu 20 Leu Gin Gin Ser Giu 100 Leu	5 Leu GIn GIn Leu BIu AIa	Ala Thr Pro Lys 70 Pro Trp	Met Asn Trp 55 Leu Val Ser	Ala Leu 40 Gin Met Ile Glu Arg 120	Lys 25 Asp Leu GIn Thr GIn 105 His	Phe 10 Ala Asp Ile His Pro Pro	Glu Gln Leu Gln Thr 75 Glu Ile Leu	Thr Gly Ala 60 Leu Arg Tyr	Glu Gln 45 Gln Leu Ser Asp	Arg 30 Val Met Lys Asp Tyr 110 Val	15 Thr Leu Asn Ser Arg 95 Leu	Ala Glu Trp Ala 80 Arg Lys	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn Gin Gin Trp 65 Giy Phe Gin Leu	Ser Asp Ala Gly 50 Gln Gln Lys Ser Glu 130	Lys Leu 35 Ser Asp Pro Ala Tyr 115 Gly	Leu 20 Leu Gin Gin Ser Glu 100 Leu Val	5 Leu GIn GIn Leu 85 Ala Leu Pro	Ala Thr Pro Lys 70 Pro Trp Thr	Met Asn Trp 55 Leu Val Ser Ala Lys 135	Ala Leu 40 Gin Met Ile Giu Arg 120 Ser	Lys 25 Asp Leu GIn Thr GIn 105 His	Phe 10 Ala Asp Ile His Pro 90 Pro Leu Glu	Glu Gln Leu Gln Thr 75 Glu Ile Leu Arg	Thr Gly Ala 60 Leu Arg Tyr Ala Leu 140	Glu Gln 45 Gln Leu Ser Asp Ser 125 Arg	Arg 30 Val Met Lys Asp Tyr 110 Val	15 Thr Leu Asn Ser Arg 95 Leu Asp	Ala Glu Trp Ala 80 Arg Lys Ala Thr	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn Gin Gin Trp 65 Giy Phe Gin Leu	Ser Asp Ala Gly 50 Gln Gln Lys Ser Glu 130	Lys Leu 35 Ser Asp Pro Ala Tyr 115 Gly	Leu 20 Leu Gin Gin Ser Glu 100 Leu Val	5 Leu GIn GIn Leu 85 Ala Leu Pro	Ala Thr Pro Lys 70 Pro Trp Thr	Met Asn Trp 55 Leu Val Ser Ala Lys 135	Ala Leu 40 Gin Met Ile Giu Arg 120 Ser	Lys 25 Asp Leu GIn Thr GIn 105 His	Phe 10 Ala Asp Ile His Pro 90 Pro Leu Glu	Glu Gln Leu Gln Thr 75 Glu Ile Leu Arg	Thr Gly Ala 60 Leu Arg Tyr Ala Leu 140	Glu Gln 45 Gln Leu Ser Asp Ser 125 Arg	Arg 30 Val Met Lys Asp Tyr 110 Val	15 Thr Leu Asn Ser Arg 95 Leu Asp	Ala Glu Trp Ala 80 Arg Lys Ala Thr	
配列の型:アミノ酸	Met 1 Asn GIn GIn 65 GIy Phe GIn Leu Arg 145	Ser Asp Ala Gly 50 Gln Gln Lys Ser Glu 130 Gln	Lys Leu 35 Ser Asp Pro Ala Tyr 115 Gly Tyr	Leu 20 Leu Gin Gin Ser Giu 100 Leu Vai	5 Leu GIn GIn Leu 85 AIa Leu Pro	Ala Thr Pro Lys 70 Pro Trp Thr Gin Ala 150	Met Asn Trp 55 Leu Val Ser Ala Lys 135 Met	Ala Leu 40 Gin Met Ile Giu Arg 120 Ser	Lys 25 Asp Leu GIn Thr GIn 105 His Arg	Phe 10 Ala Asp Ile His Pro 90 Pro Leu Glu Ser	Glu Gln Leu Gln Thr 75 Glu Ile Leu Arg Asn 155	Thr Gly Ala 60 Leu Arg Tyr Ala Leu 140 Phe	Glu Gln 45 Gln Leu Ser Asp Ser 125 Arg	Arg 30 Val Met Lys Asp Tyr 110 Val Phe	15 Thr Leu Asn Ser Arg 95 Leu Asp	Ala Glu Trp Ala 80 Arg Lys Ala Thr Asn 160	

185

190

180

Leu	Asn	lle 195	Arg	Leu	Thr	Asp	Glu 200	Ser	Ala	Phe	Glu	Leu 205	Gly	Arg	Asp
Leu	Ala 210	Leu	Thr	Pro	Gly	Arg 215	Val	Val	Gln	Arg	Thr 220	Glu	Leu	Tyr	Glu
Leu 225	He	GIn	Tyr	Ser	Pro 230	Thr	Thr	Glu	Thr	Va I 235	Gly	Lys	Thr	Pro	Va I 240
Leu	He	Val	Pro	Pro 245	Phe	lle	Asn	Lys	Tyr 250	Tyr	He	Met	Asp	Met 255	Arg
Pro	Gln	Asn	Ser 260	Leu	Val	Ala	Trp	Leu 265	Val	Ala	Gln	Gly	GIn 270	Thr	Val
Phe	Met	11e 275	Ser	Trp	Arg	Asn	Pro 280	Gly	Val	Ala	Gln	Ala 285	Gin	lle	Asp
Leu	Asp 290	Asp	Tyr	Val	Val	Asp 295	Gly	Val	ile	Ala	Ala 300	Leu	Asp	Gly	Val
305					310					315			Tyr		320
				325					330				Ala	335	
			340					345					Leu 350		
		355					360					365	Pro		
Ala	Ala 370	Leu	Glu	Ala	Gln	Asn 375	Glu	Ala	Lys	Gly	11e-	Met	Asp	Gly	Arg
GIn 385	Leu	Ala	Val	Ser	Phe 390	Ser	Leu	Leu	Arg	Glu 395	Asn	Ser	Leu	Tyr	Trp 400
Asn	Tyr	Tyr	lle	Asp 405	Ser	Tyr	Leu	Lys	Gly 410	Gln	Ser	Pro	Val	Ala 415	Phe
			420					425					Gly 430		
		435					440					445	Leu		
Gly	Glu 450	Leu	Lys	He	Arg	Asn 455	Thr	Arg	lle	Asp	Leu 460	Gly	Lys	Val	Lys
465					470					475			Ala		480
				485					490				GIn	495	
			500					505					Pro 510		
		515					520					525	Glu _		
Glu	Ser 530	Trp	Leu	Ala	Gly	Ala 535	Thr	His	GIn	Gly	GI y 540	Ser	Trp	Trp	Pro
Glu 545	Met	Met	Gly	Phe	11e 550	GIn	Asn	Arg	Asp	G1u 555	Gly	Ser	Glu	Pro	Va l 560
	Ala	Arg	Val	Pro 565		Glu	Gly	Leu	Ala 570	Pro	Ala	Pro	Gly	His 575	Tyr
Val	Lys	Val	Arg 580	Leu	Asn	Pro	Val	Phe 585	Ala	Cys	Pro	Thr	G1u 590	Glu	Asp

25

Ala Ala

【0100】配列番号:3

配列の長さ:354

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: genomic DNA

配列:

ATG ATG AAT ATG GAC GTG ATC AAG AGC TIT ACC GAG CAG ATG CAA GGC 48

Met Met Asn Met Asp Val lie Lys Ser Phe Thr Glu Gin Met Gin Gly

1 5 10 15

TTC GCC GCC CCC CTC ACC CGC TAC AAC CAG CTG CTG GCC AGC AAC ATC 9 6

Phe Ala Ala Pro Leu Thr Arg Tyr Asn

Gin Leu Leu Ala Ser Asn Ile 20

3 0

GAA CAG CTG ACC CGG TTG CAG CTG GCC

TCC GCC AAC GCC TAC GCC GAA 144

Glu Gin Leu Thr Arg Leu Gin Leu Ala

Ser Ala Asn Ala Tyr Ala Glu

3 5 4 0

45

CTG GGC CTC AAC CAG TTG CAG GCC GTG

AGC AAG GTG CAG GAC ACC CAG 192

Leu Giy Leu Asn Gin Leu Gin Ala Val

Ser Lys Val Gln Asp Thr Gln 50 55

60

AGC CTG GCG GCC CTG GGC ACA GTG CAA

CTG GAG ACC GCC AGC CAG CTC 240

Ser Leu Ala Ala Leu Gly Thr Val Gln

Leu Glu Thr Ala Ser Gln Leu

65 70

75 80

TCC CGC CAG ATG CTG GAT GAC ATC CAG

AAG CTG AGC GCC CTC GGC CAG 288

Ser Arg Gin Met Leu Asp Asp Ile Gin

Lys Leu Ser Ala Leu Gly Gin

8 5

90 95

CAG TTC AAG GAA GAG CTG GAT GTC CTG

ACC GCA GAC GGC ATC AAG AAA 336

Gin Phe Lys Giu Giu Leu Asp Val Leu

Thr Ala Asp Gly 1 le Lys Lys

100

110

AGC ACG GGC AAG GCC TGA

354

105

Ser Thr Gly Lys Ala

115

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:117 配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

【0101】配列番号:4

配列:

```
Met Met Asn Met Asp Val Ile Lys Ser
         Phe Thr Glu Gln Met Gln Gly
                                15
          10
         Phe Ala Ala Pro Leu Thr Arg Tyr Asn
             Leu Leu Ala Ser Asn Ile
                       20
                                             25
                            30
         Glu Gln Leu Thr Arg Leu Gln Leu Ala
          Ser Ala Asn Ala Tyr Ala Glu
                   35
                                         40
                       4 5
          Leu Gly Leu Asn Gln Leu Gln Ala Val
          Ser Lys Val Gin Asp Thr Gin
               50
                                    5 5
                   60
          Ser Leu Ala Ala Leu Gly Thr Val Gln
          Leu Glu Thr Ala Ser Gln Leu
                                70
           65
               7 5
                                    80
          Ser Arg Gin Met Leu Asp Asp Ile Gin
          Lys Leu Ser Ala Leu Gly Gln
                            8 5
          90
                                9 5
          Gin Phe Lys Glu Glu Leu Asp Val Leu
              Ala Asp Gly Ile Lys Lys
                      100
                                            105
                           110
          Ser Thr Gly Lys Ala
                  115
                              鎖の数:二本鎖
【0102】配列番号:5
配列の長さ:405
                              トポロジー:直鎖状
                              配列の種類: genomic DNA
配列の型:核酸
         配列:
          ATG AGC GCA CAA TCC CTG GAA GTA GGC
          CAG AAG GCC CGT CTC AGC AAG
         Met Ser Ala Gin Ser Leu Giu Val Giy
          Gin Lys Ala Arg Leu Ser Lys
            1
                             5
           10
                                15
          CGG TTC GGG GCG GCG GAG GTA GCC GCC
          TTC GCC GCG CTC TCG GAG GAC
          Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala Ala
          Phe Ala Ala Leu Ser Glu Asp
                       20
                                             25
                            30
          TTC AAC CCC CTG CAC CTG GAC CCG GCC
          TTC GCC GCC ACC ACG GCG TTC
```

Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro Ala

Phe Ala Ala Thr Thr Ala Phe

35

40

```
45
         GAG CGG CCC ATA GTC CAC GGC ATG CTG
         CTC GCC AGC CTC TTC TCC GGG
         Glu Arg Pro Ile Val His Gly Met Leu
         Leu Ala Ser Leu Phe Ser Gly
               50
                                   . 5 5
                   60
         CTG CTG GGC CAG CAG TTG CCG GGC AAG
         GGG AGC ATC TAT CTG GGT CAA
         Leu Leu Gly Gln Gln Leu Pro Gly Lys
         Gly Ser Ile Tyr Leu Gly Gln
          65
                               70
               7 5
                                    8 0
         AGC CTC AGC TTC AAG CTG CCG GTC TTT
         GTC GGG GAC GAG GTG ACG GCC
         Ser Leu Ser Phe Lys Leu Pro Val Phe
         Val Gly Asp Glu Val Thr Ala
                           8 5
          90
                               9 5
         GAG GTG GAG GTG ACC GCC CTT CGC GAG
         GAC AAG CCC ATC GCC ACC CTG
         Glu Val Glu Val Thr Ala Leu Arg Glu
         Asp Lys Pro Ile Ala Thr Leu
                      100
                                           105
                          110
         ACC ACC CGC ATC TTC ACC CAA GGC GGC.
         GCC CTC GCC GTG ACG GGG GAA
                                       384
         Thr Thr Arg Ile Phe Thr Gln Gly Gly
         Ala Leu Ala Val Thr Gly Glu
                  115
                                       120
                      125
         GCC GTG GTC AAG CTG CCT TAA
                                          405
         Ala Val Val Lys Leu Pro
              130
【0103】配列番号:6
                             トポロジー:直鎖状
                             配列の種類:タンパク質
配列の長さ:134
配列の型:アミノ酸
         配列:
         Met Ser Ala Gin Ser Leu Giu Val Giy
         Gin Lys Ala Arg Leu Ser Lys
          10
                               15
         Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala Ala
              Ala Ala Leu Ser Glu Asp
                       20
                                            25
                           30
         Phe Asn Pro Leu His Leu Asp Pro Ala
```

```
Ala Phe
                    Ala
                          Ala
                                 Thr
                                       Thr
                            35
                                                            40
                    Arg
                           Pro
                                 Ile
                                       Val
                                             His
                                                    Gly
                                                    Gly
                      50
                                                      5 5
                            6.0
                           Gly
              Leu
                    Leu
                                 GIn
                                       Gln
                                                    Pro
                                                          Gly Lys
                                              Leu
              Gly
                           I l e
                                 Tyr
                                       Leu
                                             Gly
                                                    GIn
                65
                                               70
                      7 5
                                                      80
                                 Phe
                                                                Phe
                                              Leu Pro
                                                          Val
              Ser
                    Leu
                           Ser
                                       Lys
              Val
                    Gly
                           Asp
                                 Glu
                                       Val
                                              Thr
                                         8 5
                90
                                               9 5
              Glu
                                       Thr
                                             Ala
                    V a I
                           Glu
                                 V a l
                                                   Leu
                                                          Arg
                                                                Glu
                                 ΙΙe
                                       Ala
                                              Thr
                           Pro
                                                                 105
                                 100
                                        110
              Thr
                    Thr
                           Arg
                                 Ile
                                       Рhе
                                              Thr
                                                    GIn
                                                          Gly
                                                                GIV
                                              Gly
              Ala
                     Leu
                           Ala
                                 Va!
                                        Thr
                                                    Glu
                           115
                                                          120
                                 125
                    Val
                           V a I
                                 Lys
                                       Leu Pro
                     130
【0104】配列番号:7
                                            鎖の数: 一本鎖
配列の長さ:27
                                            トポロジー:直鎖状
                                            配列の種類:他の核酸(合成DNA)
              配列:
                                                                    27
              CCSCCSTGGA TCAAYAAGTW YTAYATC
【0105】配列番号:8
                                            鎖の数:一本鎖
配列の長さ:27
                                            トポロジー:直鎖状
                                            配列の種類:他の核酸(合成DNA)
              配列:
                                                                   27
              SAGCCASGCS GTCCARTCSG GCCACCA
【0106】配列番号:9
                                           配列の特徴
配列の長さ:3187
                                            特徴を表す記号:CDS
                                            存在位置:384..734
                                            特徴を表す記号:CDS
                                           存在位置:830..2611
トポロジー:直鎖状
配列の種類: genomic DNA
              配列:
              AGATCTGGAC CGGGGTGCTG GCCTGGGCCA CGCCGGCGAG GGCCAGCGCG GAGCAACCGA
                                                                   60
                                                                  120
              GCAGCAGGGC GAGAGGTTTC ATCGGGATTC CTTGGCAGTC TGAATGACGT GCCAGCCTAT
              CAGCGCGGCG CCGGTGCGGC GAGGGCGCGC CGGACCCAGT GCGTCACCTC TCGTCTGATC 180
              CGCCTCCCTC GACGGGCGTC GCTGACAAAA AAATTCAAAC AGAAATTAAC ATTTATGTCA 240
              TITACACCAA ACCGCATTIG GITGCAGAAT GCTCAAACGI GIGIIIGAAC AGAGCAAGCA
                                                                  300
              ACACGTAAAC AGGGATGACA TGCAGTACCC GTAAGAAGGG CCGATTGGCC CACAACAACA 360
                                                                   410
              CTGTTCTGCC GAACTGGAGA CCG ATG ATG AAT ATG GAC GTG ATC AAG AGC
                                  Met Met Asn Met Asp Val lie Lys Ser
```

配列の型:核酸

配列の型:核酸

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

							1				5					
			CAG							_				_		458
	Thr	Glu	Gln	Met		Gly	Phe	Ala	Ala		Leu	Thr	Arg	Tyr		
10					15					20	000	TT0			25	500
			GCC													506
uin	Leu	Leu	Ala	ser 30	ASH	He	ulu	uin	35	ınır	Arg	Leu	um	40	ма	
TCC	GCC	AAC	GCC		GCC	GΔΔ	CTG	GGC		AAC	CAG	TTG	CAG		GTG	554
_			Ala	_												554
00.	A14	,,,,,,,	45	.,.	,,, u	uiu	Lou	50	Lou	7.011	4111	Lou	55	,,,,	,	
AGC	AAG	GTG	CAG	GAC	ACC	CAG	AGC		GCG	GCC	CTG	GGC		GTG	CAA	602
Ser	Lys	Val	Gln	Asp	Thr	Gln	Ser	Leu	Ala	Ala	Leu	Gly	Thr	Val	Gin	
	·	60					65					70				
CTG	GAG	ACC	GCC	AGC	CAG	CTC	TCC	CGC	CAG	ATG	CTG	GAT	GAC	ATC	CAG	650
Leu	Glu	Thr	Ala	Ser	Gln	Leu	Ser	Arg	Gln	Met	Leu	Asp	Asp	He	GIn	
	75					80					85					
AAG	CTG	AGC	GCC	CTC	GGC	CAG	CAG	TTC	AAG	GAA	GAG	CTG	GAT	GTC	CTG	698
Lys	Leu	Ser	Ala	Leu	Gly	Gln	GIn	Phe	Lys	Glu	Glu	Leu	Asp	Val	Leu	
90					95					100					105	
			GGC									TGA	TAAC(CCC		744
Thr	Ala	Asp	Gly		Lys	Lys	Ser	Thr		Lys	Ala					
T00	2700	200 '	rtoo	110	20.0	NO AT	OT 004	n na:	115	TOO 4	000	T 4 0 0 0		LIOT.		
			GGTG/												CTG	804 856
0100	יו טטנ	י טונ	au i u/	AAUU/	AU AI	JUAU					Ser					630
							1	361	uiii	110	5	ıyı	uly	110	Leu	
TTC	GAG	GCC	CTG	GCC	CAC	TAC		GAC	AAG	CTG		GCC	ATG	GCC	AAG	904
			Leu													
10					15					20					25	
GCC	CAG	ACA	GAG	CGC	ACC	GCC	CAG	GCG	CTG	CTG	CAG	ACC	AAT	CTG	GAC	952
Ala	Gln	Thr	Glu	Arg	Thr	Ala	Gin	Ala	Leu	Leu	Gln	Thr	Asn	Leu	Asp	
				30					35					40		
GAT	CTG	GGC	CAG	GTG	CTG	GAG	CAG	GGC	AGC	CAG	CAA	CCC	TGG	CAG	CTG	1000
Asp	Leu	Gly	Gln	Val	Leu	Glu	Gin	Gly	Ser	GIn	Gln	Pro		Gln	Leu	
			45					50					55			
			CAG													1048
He	GIN		Gln	Met	Asn	Irp		GIN	Asp	GIN	Leu	_	Leu	Met	Gin	
040	100	60	OTO		100	004	65	CAC	000	ACC	CAC	70	CTC	ATO	400	1006
			CTC Leu													1096
1115	75	Leu	Leu	Lys	Sei	80	uly	uiii	FIU	361	85	770	Vai	116	1111	
CCG		CGC	AGC	GAT	CGC		TTC	AAG	GCC	GAG		TGG	AGC	GAA	CAA	1144
			Ser													
90		8			95	6		_,-		100					105	
	ATC	TAT	GAC	TAC		AAG	CAG	TCC	TAC		CTC	ACC	GCC	AGG		1192
			Asp													
			•	110		-			115					120		
CTG	CTG	GCC	TCG		GAT	GCC	CTG	GAG	GGC	GTC	CCC	CAG	AAG	AGC	CGG	1240
Leu	Leu	Ala	Ser	Val	Asp	Ala	Leu	Glu	Gly	Val	Pro	GIn	Lys	Ser	Arg	
			125					130					135			

GAG																
	CGG	CTG	CGT	TTC	TTC	ACC	CGC	CAG	TAC	GTC	AAC	GCC	ATG	GCC	CCC	1288
Glu	Arg	Leu	Arg	Phe	Phe	Thr	Arg	GIn	Tyr	Val	Asn	Ala	Met	Ala	Pro	
		140					145					150				
							CCC									1336
Ser		Phe	Leu	Ala	Thr		Pro	Glu	Leu	Leu		Leu	Thr	Leu	Glu	
T00	155	200	040	***	0.70	160	000	004	0.7.0	000	165	TT0	000	040	04.7	1004
							CGC									1384
3er 170	ASP	uly	um	ASII	175	vai	Arg	uly	Leu	180	Leu	Leu	міа	uiu	185	
	GAG	CGC	AGC	GCC		CAG	стс	AAC	ATC		CTG	ACC	GAC	GAA		1432
							Leu									1402
		0		190					195	0				200		
GCC	TTC	GAG	CTC	GGG	CGG	GAT	CTG	GCC	CTG	ACC	CCG	GGC	CGG	GTG	GTG	1480
Ala	Phe	Glu	Leu	Gly	Arg	Asp	Leu	Ala	Leu	Thr	Pro	Gly	Arg	Val	Val	
			205					210					215			
CAG	CGC	ACC	GAG	CTC	TAT	GAG	CTC	ATT	CAG	TAC	AGC	CCG	ACT	ACC	GAG	1528
Gln	Arg	Thr	Glu	Leu	Tyr	Glu	Leu	He	Gln	Tyr	Ser	Pro	Thr	Thr	Glu	
		220					225					230				
					_		CTG			_	_			_		1576
Ihr		Gly	Lys	Ihr	Pro		Leu	He	Val	Pro		Phe	He	Asn	Lys	
TAC	235	ATC	ATG	GAC	ATG	240	CCC	CAG	**	TOO	245	GTC	GCC	TGG	CTG	1624
							Pro							_		1024
250	',		MOL	лор	255	л ь	.,,	4111	,,,,,,	260	Lou	,,,	/\\\	ρ	265	
	GCC	CAG	GGC	CAG		GTA	TTC	ATG	ATC		TGG	CGC	AAC	CCG		1672
Val	Ala	Gln	Gly	Gln	Thr	Val	Phe	Met	He	Ser	Trp	Arg	Asn	Pro	Gly	
				270					275					280		
GTG	GCC	CAG	GCC	CAA	ATC	GAT	CTC	GAC	GAC	TAC	GTG	GTG	GAT	GGC	GTC	1720
								A		T	Val.	Val	Asp	CLV	Vol	
Val	Ala	Gln	Ala	GIn	He	Asp	Leu	ASP	Asp	ıyr	vai			uly	Vai	
			285					290					295			
ATC	GCC	GCC	285 CTG	GAC	GGC	GTG	GAG	290 GCG	GCC	ACC	GGC	GAG	295 CGG	GAG	GTG	1768
ATC	GCC	GCC Ala	285 CTG	GAC	GGC	GTG	GAG Glu	290 GCG	GCC	ACC	GGC	GAG Glu	295 CGG	GAG	GTG	1768
ATC Ile	GCC Ala	GCC Ala 300	285 CTG Leu	GAC Asp	GGC Gly	GTG Val	GAG Glu 305	290 GCG Ala	GCC Ala	ACC Thr	GGC Gly	GAG Glu 310	295 CGG Arg	GAG Glu	GTG Val	
ATC Ile CAC	GCC Ala GGC	GCC Ala 300 ATC	285 CTG Leu GGC	GAC Asp	GGC Gly TGC	GTG Val	GAG GIU 305 GGC	290 GCG Ala GGC	GCC Ala ACC	ACC Thr	GGC Gly CTG	GAG Glu 310 TCG	295 CGG Arg	GAG GTu GCC	GTG Val	1768 1816
ATC Ile CAC	GCC Ala GGC Gly	GCC Ala 300 ATC	285 CTG Leu GGC	GAC Asp	GGC Gly TGC	GTG Val ATC	GAG Glu 305	290 GCG Ala GGC	GCC Ala ACC	ACC Thr	GGC Gly CTG Leu	GAG Glu 310 TCG	295 CGG Arg	GAG GTu GCC	GTG Val	
ATC le CAC His	GCC Ala GGC Gly 315	GCC Ala 300 ATC Ile	285 CTG Leu GGC GIy	GAC Asp TAC Tyr	GGC Gly TGC Cys	GTG Val ATC Ile 320	GAG Glu 305 GGC Gly	290 GCG Ala GGC Gly	GCC Ala ACC Thr	ACC Thr GCC Ala	GGC GTy CTG Leu 325	GAG Glu 310 TCG Ser	295 CGG Arg CTC Leu	GAG Glu GCC Ala	GTG Val ATG Met	
ATC lle CAC His	GCC Ala GGC Gly 315 TGG	GCC Ala 300 ATC Ile	285 CTG Leu GGC GIy	GAC Asp TAC Tyr	GGC GIy TGC Cys	GTG Val ATC IIe 320 CGC	GAG GIU 305 GGC	290 GCG Ala GGC Gly	GCC Ala ACC Thr	ACC Thr GCC Ala	GGC Gly CTG Leu 325 GTG	GAG Glu 310 TCG Ser	295 CGG Arg CTC Leu	GAG Glu GCC Ala	GTG Val ATG Met	1816
ATC lle CAC His	GCC Ala GGC Gly 315 TGG	GCC Ala 300 ATC Ile	285 CTG Leu GGC GIy	GAC Asp TAC Tyr	GGC GIy TGC Cys	GTG Val ATC IIe 320 CGC	GAG Glu 305 GGC Gly	290 GCG Ala GGC Gly	GCC Ala ACC Thr	ACC Thr GCC Ala	GGC Gly CTG Leu 325 GTG	GAG Glu 310 TCG Ser	295 CGG Arg CTC Leu	GAG Glu GCC Ala	GTG Val ATG Met	1816
ATC Ile CAC His GGC Gly 330	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu	285 CTG Leu GGC GIy GCG Ala	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg	GAG Glu 305 GGC Gly	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys	GCC Ala ACC Thr CAG Gln	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340	GGC GTy CTG Leu 325 GTG Val	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr	GAG Glu GCC Ala GCC Ala	GTG Val ATG Met ACC Thr 345	1816
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu	285 CTG Leu GGC Gly GCG Ala	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala	GGC GIy TGC Cys CGG Arg 335 CTG	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg	GAG Glu 305 GGC Gly CAG	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys	GCC Ala ACC Thr CAG GIn	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC	GGC Gly CTG Leu 325 GTG Val	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr	GAG GIU GCC AIa GCC AIa	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC	1816 1864
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu	285 CTG Leu GGC Gly GCG Ala	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala	GGC GIy TGC Cys CGG Arg 335 CTG	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIn	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys	GCC Ala ACC Thr CAG GIn	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC	GGC Gly CTG Leu 325 GTG Val	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr	GAG GIU GCC Ala GCC Ala	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC	1816 1864
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG Leu	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu ACT Thr	285 CTG Leu GGC GIy GCG Ala ACC Thr	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg GAC Asp	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIn	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser	GCC Ala ACC Thr CAG GIn CAG GIn 355	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro	GGC Gly CTG Leu 325 GTG Val GGG Gly	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg GAG Glu	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr	GAG Glu GCC Ala GCC Ala GGC Gly 360	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC	1816 1864
ATC The CAC His GGC Gly 330 CTG Leu	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp	GCC A1a 300 ATC IIe CTG Leu ACT Thr	285 CTG Leu GGC Gly GCG Ala ACC Thr	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350 CCC	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu	GTG Val ATC 11e 320 CGC Arg GAC Asp	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIN TTC Phe	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser GCG Ala	GCC Ala ACC Thr CAG GIn CAG GIn 355 CTC	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro	GGC Gly CTG Leu 325 GTG Val GGG Gly	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg GAG Glu	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr CTT Leu AAT Asn	GAG Glu GCC Ala GCC Gly 360 GAG	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC Ile	1816 1864 1912
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG Leu TTC Phe	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp TTC Phe	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu ACT Thr	285 CTG Leu GGC Gly GCG Ala ACC Thr GAG Glu 365	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350 CCC Pro	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg GAC Asp	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIN TTC Phe	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser GCG Ala 370	GCC Ala ACC Thr CAG GIn 355 CTC Leu	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro GAG Glu	GGC Gly CTG Leu 325 GTG Val GGG Gly	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg GAG Glu	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr CTT Leu AAT Asn 375	GAG Glu GCC Ala GCC Ala GGC Gly 360 GAG Glu	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC Ile GCC Ala	1816 1864 1912 1960
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG Leu TTC Phe	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp TTC Phe ATC Ile GGC	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu ACT Thr CAC His	285 CTG Leu GGC GIy GCG Ala ACC Thr GAG GIU 365 ATG	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350 CCC Pro	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu ATC	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg GAC Asp	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIN TTC Phe GCG AIa	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser GCG Ala 370 CTG	GCC Ala ACC Thr CAG GIn 355 CTC Leu GCG	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro GAG Glu	GGC GIY CTG Leu 325 GTG Val GGG GIY GCG Ala	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg GAG Glu CAA GIn	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr CIT Leu AAT Asn 375 AGC	GAG Glu GCC Ala GCC Ala GGC Gly 360 GAG Glu	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC Ile GCC Ala	1816 1864 1912
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG Leu TTC Phe	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp TTC Phe ATC Ile GGC	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu ACT Thr CAC His	285 CTG Leu GGC GIy GCG Ala ACC Thr GAG GIU 365 ATG	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350 CCC Pro	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu ATC	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg GAC Asp	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIN TTC Phe GCG AIa	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser GCG Ala 370 CTG	GCC Ala ACC Thr CAG GIn 355 CTC Leu GCG	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro GAG Glu	GGC GIY CTG Leu 325 GTG Val GGG GIY GCG Ala	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg GAG Glu CAA GIn TTC	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr CIT Leu AAT Asn 375 AGC	GAG Glu GCC Ala GCC Ala GGC Gly 360 GAG Glu	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC Ile GCC Ala	1816 1864 1912 1960
ATC Ile CAC His GGC Gly 330 CTG Leu TTC Phe	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp TTC Phe	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu ACT Thr CAC His	285 CTG Leu GGC Gly GCG Ala ACC Thr GAG Glu 365 ATG Met	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350 CCC Pro GAC Asp	GGC Gly TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu ATC Ile	GTG Val ATC 11e 320 CGC Arg GAC Asp ATA 11e	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIN TTC Phe GCG Ala	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser GCG Ala 370 CTG Leu	GCC Ala ACC Thr CAG GIn 355 CTC Leu GCG Ala	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro GAG Glu	GGC Gly CTG Leu 325 GTG Val GGG Gly GCG Ala	GAG Glu 310 TCG Ser CGC Arg GAG Glu CAA GIn TTC Phe 390	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr CTT Leu AAT Asn 375 AGC Ser	GAG Glu GCC Ala GCC Ala GGC Gly 360 GAG Glu CTG Leu	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC Ile GCC Ala CTG Leu	1816 1864 1912 1960 2008
ATC IIe CAC His GGC Gly 330 CTG Leu TTC Phe AAG Lys CGG	GCC Ala GGC Gly 315 TGG Trp TTC Phe ATC Ile GGC Gly GAG	GCC Ala 300 ATC Ile CTG Leu ACT Thr CAC His ATC Ile 380 AAC	285 CTG Leu GGC Gly GCG Ala ACC Thr GAG Glu 365 ATG Met	GAC Asp TAC Tyr GCG Ala CTG Leu 350 CCC Pro GAC Asp	GGC GIy TGC Cys CGG Arg 335 CTG Leu ATC IIe GGG GIy	GTG Val ATC Ile 320 CGC Arg GAC Asp ATA Ile CGC Arg	GAG GIU 305 GGC GIY CAG GIN TTC Phe GCG AIa	290 GCG Ala GGC Gly AAG Lys TCC Ser GCG Ala 370 CTG Leu TAC	GCC Ala ACC Thr CAG GIn 355 CTC Leu GCG Ala	ACC Thr GCC Ala CGG Arg 340 CCC Pro GAG Glu GTC Val	GGC GIy CTG Leu 325 GTG Val GGG GIy GCG Ala TCC Ser	GAGGIU 310 TCG Ser CGC Arg GAGGIU CAA GIn TTC Phe 390 AGC	295 CGG Arg CTC Leu ACC Thr CTT Leu AAT Asn 375 AGC Ser	GAG GIU GCC Ala GCC Ala GGC GIY 360 GAG GIU CTG Leu CTC	GTG Val ATG Met ACC Thr 345 ATC IIe GCC Ala CTG Leu	1816 1864 1912 1960

	395					400					405					
GGT	CAG	AGC	CCG	GTG	GCC	TTC	GAT	CTG	CTG	CAC	TGG	AAC	AGC	GAC	AGC	2104
Gly	Gln	Ser	Pro	Val	Ala	Phe	Asp	Leu	Leu	His	Trp	Asn	Ser	Asp	Ser	
410					415					420					425	
ACC	AAT	GTG	GCG	GGC	AAG	ACC	CAC	AAC	AGC	CTG	CTG	CGC	CGT	CTC	TAC	2152
Thr	Asn	Val	Ala	Gly	Lys	Thr	His	Asn	Ser	Leu	Leu	Arg	Arg	Leu	Tyr	
				430					435					440		
CTG	GAG	AAC	CAG	CTG	GTG	AAG	GGG	GAG	CTC	AAG	ATC	CGC	AAC	ACC	CGC	2200
Leu	Glu	Asn	Gln	Leu	Val	Lys	Gly	Glu	Leu	Lys	He	Arg	Asn	Thr	Arg	
			445					450					455			
ATC	GAT	CTC	GGC	AAG	GTG	AAG	ACC	CCT	GTG	CTG	CTG	GTG	TCG	GCG	GTG	2248
He	Asp	Leu	Gly	Lys	Val	Lys	Thr	Pro	Val	Leu	Leu	Val	Ser	Ala	Val	
		460					465					470				
GAC	GAT	CAC	ATC	GCC	CTC	TGG	CAG	GGC	ACC	TGG	CAG	GGC	ATG	AAG	CTG	2296
Asp	Asp	His	He	Ala	Leu	Trp	Gin	Gly	Thr	Trp	Gln	Gly	Met	Lys	Leu	
	475					480					485					
TTT	GGC	GGG	GAG	CAG	CGC	TTC	CTC	CTG	GCG	GAG	TCC	GGC	CAC	ATC	GCC	2344
Phe	Gly	Gly	Glu	Gln	Arg	Phe	Leu	Leu	Ala	Glu	Ser	Gly	His	He	Ala	
490					495					500					505	
GGC	ATC	ATC	AAC	CCG	CCG	GCC	GCC	AAC	AAG	TAC	GGC	TTC	TGG	CAC	AAC	2392
Gly	He	He	Asn	Pro	Pro	Ala	Ala	Asn	Lys	Tyr	Gly	Phe	Trp	His	Asn	
				510					515					520		
GGG	GCC	GAG	GCC	GAG	AGC	CCG	GAG	AGC	TGG	CTG	GCA	GGG	GCG	ACG	CAC	2440
Gly	Ala	Glu	Ala	Glu	Ser	Pro	Glu	Ser	Trp	Leu	Ala	Gly	Ala	Thr	His	
			525					530					535			
							GAG									2488
GIn	Gly	Gly	Ser	Trp	Trp	Pro	Glu	Met	Met	Gly	Phe	He	Gln	Asn	Arg	
		540					545					550				
							CCC									2536
Asp		Gly	Ser	Glu	Pro		Pro	Ala	Arg	Val		Glu	Glu	Gly	Leu	
	555					560					565					
							GTC									2584
	Pro	Ala	Pro	Gly	_	Tyr	Val	Lys	Val		Leu	Asn	Pro	Val		
570					575					580					585	0001
							GCC		IGA	GCGC	AGA .	ATCC	CIGG	AA		2631
Ala	Cys	Pro	Thr		Glu	Asp	Ala	Ala								
				590										~~~	TT0000	0001
															TTCGCC	
															ACGGCG	
															CTGGGC	
															CTGCCG	
															GACAAG	
															ACGGGG	
															GGCCCCA	
															GGCCCA	
					UU I.	AAUI	6001 <i>i</i>	A AA	A I GG	UUGU	CCT	uUUU	ıul	AUGU	ATTCAT	
CCA	GCTA	uAG	GAA [IC												3187

【0107】配列番号:10

配列の長さ:3187

配列の型:核酸

鎖の数:二本鎖

トポロジー:直鎖状

配列の種類: genomic DNA

配列の特徴 特徴を表す記号:CDS 存在位置:2611..3012

配列

AGATCTGGAC CGGGGTGCTG GCCTGGGCCA CGCCGGCGAG GGCCAGCGCG GAGCAACCGA GCAGCAGGGC GAGAGGTTTC ATCGGGATTC CTTGGCAGTC TGAATGACGT GCCAGCCTAT 120 CAGCGCGGCG CCGGTGCGGC GAGGGCGCGC CGGACCCAGT GCGTCACCTC TCGTCTGATC 180 CGCCTCCCTC GACGGGCGTC GCTGACAAAA AAATTCAAAC AGAAATTAAC ATTTATGTCA 240 TTTACACCAA ACCGCATTTG GTTGCAGAAT GCTCAAACGT GTGTTTGAAC AGAGCAAGCA 300 ACACGTAAAC AGGGATGACA TGCAGTACCC GTAAGAAGGG CCGATTGGCC CACAACAACA 360 CTGTTCTGCC GAACTGGAGA CCGATGATGA ATATGGACGT GATCAAGAGC TTTACCGAGC 420 AGATGCAAGG CTTCGCCGCC CCCCTCACCC GCTACAACCA GCTGCTGGCC AGCAACATCG 480 AACAGCTGAC CCGGTTGCAG CTGGCCTCCG CCAACGCCTA CGCCGAACTG GGCCTCAACC AGTTGCAGGC CGTGAGCAAG GTGCAGGACA CCCAGAGCCT GGCGGCCCTG GGCACAGTGC 600 AACTGGAGAC CGCCAGCCAG CTCTCCCGCC AGATGCTGGA TGACATCCAG AAGCTGAGCG 660 CCCTCGGCCA GCAGTTCAAG GAAGAGCTGG ATGTCCTGAC CGCAGACGGC ATCAAGAAAA 720 GCACGGGCAA GGCCTGATAA CCCCTGGCTG CCCGTTCGGG CAGCCACATC TCCCCATGAC 780 TCGACGCTAC GGGCTAGTTC CCGCCTCGGG TGTGGGTGAA GGAGAGCACA TGAGCCAACC 840 ATCTTATGGC CCGCTGTTCG AGGCCCTGGC CCACTACAAT GACAAGCTGC TGGCCATGGC 900 CAAGGCCCAG ACAGAGCGCA CCGCCCAGGC GCTGCTGCAG ACCAATCTGG ACGATCTGGG 960 CCAGGTGCTG GAGCAGGGCA GCCAGCAACC CTGGCAGCTG ATCCAGGCCC AGATGAACTG 1020 GTGGCAGGAT CAGCTCAAGC TGATGCAGCA CACCCTGCTC AAAAGCGCAG GCCAGCCGAG 1080 CGAGCCGGTG ATCACCCCGG AGCGCAGCGA TCGCCGCTTC AAGGCCGAGG CCTGGAGCGA 1140 ACAACCCATC TATGACTACC TCAAGCAGTC CTACCTGCTC ACCGCCAGGC ACCTGCTGGC 1200 CTCGGTGGAT GCCCTGGAGG GCGTCCCCCA GAAGAGCCGG GAGCGGCTGC GTTTCTTCAC 1260 CCGCCAGTAC GTCAACGCCA TGGCCCCCAG CAACTTCCTG GCCACCAACC CCGAGCTGCT 1320 CAAGCTGACC CTGGAGTCCG ACGGCCAGAA CCTGGTGCGC GGACTGGCCC TCTTGGCCGA 1380 GGATCTGGAG CGCAGCGCCG ATCAGCTCAA CATCCGCCTG ACCGACGAAT CCGCCTTCGA 1440 GCTCGGGCGG GATCTGGCCC TGACCCCGGG CCGGGTGGTG CAGCGCACCG AGCTCTATGA 1500 GCTCATTCAG TACAGCCCGA CTACCGAGAC GGTGGGCAAG ACACCTGTGC TGATAGTGCC 1560 GCCCTTCATC AACAAGTACT ACATCATGGA CATGCGGCCC CAGAACTCCC TGGTCGCCTG 1620 GCTGGTCGCC CAGGGCCAGA CGGTATTCAT GATCTCCTGG CGCAACCCGG GCGTGGCCCA 1680 GGCCCAAATC GATCTCGACG ACTACGTGGT GGATGGCGTC ATCGCCGCCC TGGACGGCGT 1740 GGAGGCGGCC ACCGGCGAGC GGGAGGTGCA CGGCATCGGC TACTGCATCG GCGGCACCGC 1800 CCTGTCGCTC GCCATGGGCT GGCTGGCGGC GCGGCGCCAG AAGCAGCGGG TGCGCACCGC 1860 CACCCTGTTC ACTACCCTGC TGGACTTCTC CCAGCCCGGG GAGCTTGGCA TCTTCATCCA 1920 CGAGCCCATC ATAGCGGCGC TCGAGGCGCA AAATGAGGCC AAGGGCATCA TGGACGGGCG 1980 CCAGCTGGCG GTCTCCTTCA GCCTGCTGCG GGAGAACAGC CTCTACTGGA ACTACTACAT 2040 CGACAGCTAC CTCAAGGGTC AGAGCCCGGT GGCCTTCGAT CTGCTGCACT GGAACAGCGA 2100 CAGCACCAAT GTGGCGGCA AGACCCACAA CAGCCTGCTG CGCCGTCTCT ACCTGGAGAA 2160 CCAGCTGGTG AAGGGGGAGC TCAAGATCCG CAACACCCGC ATCGATCTCG GCAAGGTGAA 2220 GACCCCTGTG CTGCTGGTGT CGGCGGTGGA CGATCACATC GCCCTCTGGC AGGGCACCTG 2280 GCAGGGCATG AAGCTGTTTG GCGGGGAGCA GCGCTTCCTC CTGGCGGAGT CCGGCCACAT 2340 CGCCGGCATC ATCAACCCGC CGGCCGCCAA CAAGTACGGC TTCTGGCACA ACGGGGCCGA 2400 GGCCGAGAGC CCGGAGAGCT GGCTGGCAGG GGCGACGCAC CAGGGCGGCT CCTGGTGGCC 2460 CGAGATGATG GGCTTTATCC AGAACCGTGA CGAAGGGTCA GAGCCCGTCC CCGCGCGGGT 2520 CCCGGAGGAA GGGCTGGCCC CCGCCCCCGG CCACTATGTC AAGGTGCGGC TCAACCCCGT 2580 GTTTGCCTGC CCAACAGAGG AGGACGCCGC ATG AGC GCA CAA TCC CTG GAA GTA 2634 Met Ser Ala Gln Ser Leu Glu Val

Gly Gln Lys Ala Arg Leu Ser Lys Arg Phe Gly Ala Ala Glu Val Ala

20

15

10

	GCC	TTC	GCC	GCG	CTC	TCG	GAG	GAC	TTC	AAC	CCC	CTG	CAC	CTG	GAC	CCG	2730
	Ala	Phe	Ala	Ala	Leu	Ser	Glu	Asp	Phe	Asn	Pro	Leu	His	Leu	Asp	Pro	
	25					30					35					40	
	GCC	TTC	GCC	GCC	ACC	ACG	GCG	TTC	GAG	CGG	CCC	ATA	GTC	CAC	GGC	ATG	2778
	Ala	Phe	Ala	Ala	Thr	Thr	Ala	Phe	Glu	Arg	Pro	He	Val	His	Gly	Met	
					45					50					55		
															CCG		2826
	Leu	Leu	Ala		Leu	Phe	Ser	Gly		Leu	Gly	GIn	GIn		Pro	Gly	
		000		60	T. T	070	00T		65	0.70	400	TT0		70	000	0.7.0	2074
															CCG		2874
	Lys	ыу	5er 75	116	ıyr	Leu	шу	80	Ser	Leu	ser	rne	85		Pro	vai	
	TTT	GTC	GGG	GAC	GAG	GTG	ACG	GCC	GAG	GTG	GAG	GTG	ACC	GCC	CTT	CGC	2922
	Phe	Val	Gly	Asp	Glu	Val	Thr	Ala	Glu	Val	Glu	Val	Thr	Ala	Leu	Arg	
		90					95					100					
															CAA		2970
	Glu	Asp	Lys	Pro	He		Thr	Leu	Thr	Thr		He	Phe	Thr	Gln		
	105					110					115					120	2042
			CTC														3012
	Gly	Ala	Leu	Ala		ınr	GIY	GIU	Ala		vai	Lys	Leu	Pro			
	TAA	COAC	eee (neen.	125 ACCC	AG G	CACA	ATCA	g 000	130 2660	CCCT	GCC	seco.	TGA '	TTGT	тстссс	2072
																CCGCCT	
															AATT		3187
【0108】配列番				U.I. G.			. 400		,				本鎖			•	
配列の長さ:25														鎖状			
配列の型:核酸																合成D	NA)
	配歹	IJ:															
	AGT	TCCC	GCC '	TCGG	GTGT	GG G	TGAA										25
【0109】配列番	号:	1 2								鎖	の数	: -	本鎖	į			
配列の長さ:25										۲	ポロ	ジー	: 直	鎖状			
配列の型:核酸										西	列の	種類	: 他	の核	酸 (合成D	NA)
	配列																
			GCG (CICA	I GCG(GC G	ICCI			. CASH	~ **	·	_L &\				25
【0110】配列番 配列の長さ:30	亏:	13											本鎖	! .鎖状			
配列の投る:30配列の型:核酸																合成D	N A)
配列の空:核酸	配歹	ıl .								HU	עט ניקי.	性知	. 10	107 f2	HQ (ロルロ	NA)
		-	GAG (CGCAC	CAAT	oo e	TGGA	AGTA	G								30
【0111】配列番				000,11					-	鎖	の数	: _	本鎖				
配列の長さ:30	•													鎖状			
配列の型:核酸										配	列の	種類	: 他	の核	酸 (合成D	NA)
	配歹	IJ:															
	CTG	GGAT	CCG (CCGG	rgct	ΓΑ Α	GGCA	GCTT	G								30
【0112】配列番	号:	1 5								۲	ポロ	ジー	: 直	鎖状	:		
配列の長さ:20										西己	列の	種類	: ペ	プチ	F		
配列の型:アミノ酸	}																
	配列	月:															

Ser Ala Gin Ser Leu Giu Vai Giy Gin Lys Ala Arg Leu Ser Lys Arg

1 5 10 15

Phe Giy Ala Ala

20

【0113】配列番号:16

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:21

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

配列

Met Ser Ala Gin Ser Leu Giu Val Giy Gin Lys Ala Arg Leu Ser Lys 1 5 10 15 Arg Phe Giy Ala Ala

20

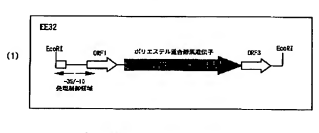
【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の遺伝子の構築図である。

【図2】SDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動の結

果を示す写真である。

【図1】



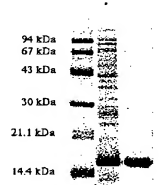






【図2】

M 1



識別記号

レーンM: 分子量マーカー レーン1: NB3株可溶性タンパク画分 レーン2: 除イオン交換カラム溶出活性画分

フロントページの続き

(51) Int. CI. 6	
//(C12N	1/21
C 1 2 R	1:05)
(C12N	9/88
C 1 2 R	1:05)
(C12P	7/62
C12R	1:05)

FΙ